



PATENT OFFICE JAPANESE GOVERNMENT PCT/JP00/00444 09/890219

28.01.00

REC'D 17 MAR 2000

WIPO PCT

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されて いる事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日
Date of Application:

1999年10月 4 日

出頭 Application Number:

平成11年特許願第283163号

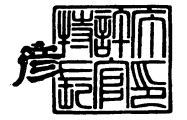
出 顔 Applicant (s):

中外製薬株式会社

PRIORITY COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2000年 3月 3日

特許庁長官 Commissioner, Patent Office



【書類名】

特許願

【整理番号】

991976

【提出日】

平成11年10月 4日

【あて先】

特許庁長官 殿

【国際特許分類】

C07K 5/00

【発明者】

【住所又は居所】

静岡県御殿場市駒門1丁目135番地 中外製薬株式会

社内

【氏名】

松岡 宏治

【発明者】

【住所又は居所】

静岡県御殿場市駒門1丁目135番地 中外製薬株式会

社内

【氏名】

佐藤 勉

【特許出願人】

【識別番号】

000003311

【氏名又は名称】

中外製薬株式会社

【代理人】

【識別番号】

100089705

【住所又は居所】

東京都千代田区大手町二丁目2番1号 新大手町ビル2

06区 ユアサハラ法律特許事務所

【弁理士】

【氏名又は名称】

社本 一夫

【電話番号】

03-3270-6641

【選任した代理人】

【識別番号】

100071124

【弁理士】

【氏名又は名称】

今并 庄亮

【選任した代理人】

【識別番号】

100076691

【弁理士】

【氏名又は名称】 増井 忠弐

【選任した代理人】

【識別番号】

100075236

【弁理士】

【氏名又は名称】 栗田 忠彦

【選任した代理人】

【識別番号】

100075270

【弁理士】

【氏名又は名称】 小林 泰

【選任した代理人】

【識別番号】

100096013

【弁理士】

【氏名又は名称】 富田 博行

【先の出願に基づく優先権主張】

【出願番号】

平成11年特許願第 20523号

【出願日】

平成11年 1月28日

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

051806

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

要約書

【包括委任状番号】 9705604

【プルーフの要否】 要 【書類名】 明細書

【発明の名称】 ハロゲン置換ベンゼン誘導体

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式(1)

【化1】

$$R_{2}$$
 R_{3}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{7}
 R_{8}
 R_{9}
 R_{10}
 R_{11}
 R_{12}
 R_{13}
 R_{13}
 R_{13}
 R_{14}
 R_{15}
 R_{15}

(式中、 R_1 、 R_2 、 R_3 、 R_4 、 R_5 は水素原子、ハロゲン原子、水酸基、アミノ基を表し、 R_1 、 R_2 、 R_3 、 R_4 、 R_5 のうち少なくとも一つはハロゲン原子である。

 R_6 は、水素原子、置換基を有していてもよい炭素数 $1\sim3$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、アミノ基、または、水酸基を表す。

 R_7 は、水素原子、置換基を有していてもよい炭素数 $1 \sim 3$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、置換基を有していてもよいアミノ基、または、水酸基を表す。

 R_8 は、水素原子、メチル基、または、エチル基を表す。

R₉は、置換基を有していてもよい炭素数1~6の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、炭素数3~7のシクロアルキル基、または、置換基を有していてもよいフェニル基を表す。

 R_{10} は、水素原子、メチル基、または、エチル基を表す。

 R_{11} は、水素原子、置換基を有していてもよい炭素数 $1\sim3$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、-CO-N(R_{14}) R_{15} 、または、置換基を有していてもよい複素環を表す。

 R_{12} は、水酸基、または、 $-OR_{16}$ を表す。

 R_{13} は、水素原子、炭素数 $1\sim6$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、炭素



数2~6の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基、炭素数2~6の直鎖もしくは 分枝鎖状のアルキニル基、または一般式(2)

【化2】

$$\begin{array}{c}
R_{17} \\
\hline
R_{18} \\
R_{19}
\end{array}$$
(2)

を表す。

 R_{14} および R_{15} は、同一または異なって、水素原子、置換基を有していてもよい炭素数 $1\sim 4$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、炭素数 $3\sim 7$ のシクロアルキル基、炭素数 $1\sim 4$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキルオキシ基、炭素数 $1\sim 4$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキルスルホニル基、または複素環を表し、または-N (R_{14}) R_{15} として、置換基を有していてもよい $3\sim 7$ 員環のアミンを表す。

 R_{16} は、炭素数 $1\sim4$ の直鎖状のアルキル基を表す。

R₁₇は、水素原子またはメチル基を表す。

 R_{18} および R_{19} は、一緒になって、炭素数 $3 \sim 7$ のシクロアルキル基もしくは シクロアルケニル基を表す。

Xは、カルボニル基、または、メチレン基を表す。

Yは、カルボニル基、または、メチレン基を表す。)

で示される化合物、その水和物、またはその薬学的に許容しうる塩。

【請求項2】 一般式(1)において、

 R_1 、 R_2 、 R_3 、 R_4 、 R_5 のうち少なくとも一つがハロゲン原子であり、その他が水素原子または水酸基、である請求項1記載の化合物、その水和物、またはその薬学的に許容しうる塩。

【請求項3】 一般式(1)において、

 R_3 が、ハロゲン原子であるか、または、 R_2 および R_3 が、同一のハロゲン原子である請求項1記載の化合物、その水和物、またはその薬学的に許容しうる塩。

【請求項4】 一般式(1)において、

特平11-283163

 R_3 が、ハロゲン原子であって、かつ、 R_1 、 R_2 、 R_4 、 R_5 がいずれも水素原子であるか、あるいは、 R_2 および R_3 が同一のハロゲン原子であって、かつ、 R_1 、 R_4 、 R_5 がいずれも水素原子である請求項1記載の化合物、その水和物、またはその薬学的に許容しうる塩。

【請求項5】 一般式(1)において、

R₆が、水素原子またはメチル基である請求項1~4のいずれか1項に記載の化 合物、その水和物、またはその薬学的に許容しうる塩。

【請求項6】 一般式(1)において、

 R_7 が、水素原子または置換基を有していてもよいアミノ基である請求項 $1\sim5$ のいずれか1項に記載の化合物、その水和物、またはその薬学的に許容しうる塩

【請求項7】 一般式(1)において、

 R_8 が、水素原子またはメチル基である請求項 $1 \sim 6$ のいずれか1 項に記載の化合物、その水和物、またはその薬学的に許容しうる塩。

【請求項8】 一般式(1)において、

R₉が、メチル基、イソプロピル基、イソブチル基、sec‐ブチル基、ter t‐ブチル基、3‐ペンチル基、ネオペンチル基、1, 1, 1, 3, 3, 3, -ヘキサフルオロ‐2‐プロピル基、シクロヘキシル基、フェニル基、ベンジル基 、パラーヒドロキシベンジル基、または、シクロヘキシルメチル基である請求項 1~7のいずれか1項に記載の化合物、その水和物、またはその薬学的に許容し うる塩。

【請求項9】 一般式(1)において、

 R_{10} が、水素原子またはメチル基である請求項 $1 \sim 8$ のいずれか1 項に記載の化合物、その水和物、またはその薬学的に許容しうる塩。

【請求項10】 一般式(1)において、

R₁₁が、メチル基、ヒドロキシメチル基、カルバモイルメチル基、メタンスルホニルメチル基、ウレイドメチル基、スルファモイルアミノメチル基、メタンスルホニルアミノメチル基、カルバモイル基、エチルカルバモイル基、2-ピリジルカルバモイル基、メトキシカルバモイル基、2-チアゾリル基、1,3,4-オ



キサジアゾールー2ーイル基、1, 2, 4ーオキサジアゾールー5ーイル基、1, 3, 4ートリアゾールー2ーイル基、または6ーメチルー4ーピリミジノンー2ーイル基である請求項1~9のいずれか1項に記載の化合物、その水和物、またはその薬学的に許容しうる塩。

【請求項11】 一般式(1)において、

 R_{12} が、水酸基である請求項 $1\sim10$ のいずれか1項に記載の化合物、その水和物、またはその薬学的に許容しうる塩。

【請求項12】 一般式(1)において、

 R_{13} が、イソプロピル基、tertーブチル基(tBu)、1, 1-ジメチルプロピル基、または、1, 1-ジメチルー2-プロペニル基、である請求項1~10いずれか1項に記載の化合物、その水和物、またはその薬学的に許容しうる塩。

【請求項13】 一般式(1)において、

 R_1 、 R_2 、 R_3 、 R_4 、 R_5 のうち少なくとも一つがハロゲン原子であり、その他 が水素原子または水酸基であり; R_6 が、水素原子またはメチル基であり; R_7 が 、水素原子または置換基を有していてもよいアミノ基であり;R₈が、水素原子 またはメチル基であり; R_g が、メチル基、イソプロピル基、イソブチル基、 s e c-ブチル基、tert-ブチル基、3-ペンチル基、ネオペンチル基、1, 1, 1, 3, 3, 3, -ヘキサフルオロー2-プロピル基、シクロヘキシル基、 フェニル基、ベンジル基、フェネチル基、パラーヒドロキシベンジル基、または 、シクロヘキシルメチル基であり; R_{10} が、水素原子またはメチル基であり; R_{11} が、メチル基、ヒドロキシメチル基、カルバモイルメチル基、メタンスルホ ニルメチル基、ウレイドメチル基、スルファモイルアミノメチル基、メタンスル ホニルアミノメチル基、カルバモイル基、エチルカルバモイル基、2-ピリジル カルバモイル基、メトキシカルバモイル基、2-チアゾリル基、1,3,4-オ キサジアゾールー2ーイル基、1,2,4ーオキサジアゾールー5ーイル基、1 , 3, 4ートリアゾールー2ーイル基、または6ーメチルー4ーピリミジノンー 2-イル基であり; R_{12} が、水酸基であり; R_{13} が、イソプロピル基、 tert-ブチル基(t B u)、1,1-ジメチルプロピル基、または、1,1-ジメチ

ルー2ープロペニル基である請求項1に記載の化合物、その水和物、またはその 薬学的に許容しうる塩。

【請求項14】 Phe (4-F) -N-Me-Val-N-Me-Tyr $(3-tBu)-NH_2$, Phe (4-C1)-N-Me-Val-N-Me- $Tyr (3-tBu) - NH_2$, Phe (3, $4-F_2$) -N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) $-NH_2$, Phe (3-F) -N-Me-Va1-N-Me-Tyr (3-tBu) $-NH_2$, Phe (4-F) -N-Me-Va 1-N-Me-Tyr (3-tBu) -NHOMe, 2-((2- $7 \le j-3$) - (4-フルオロフェニル) プロピオニル) -N-メチルアミノ) -3-メチル 酪酸 2-(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル)-1-(2-ピリ ジルカルバモイル) エチルアミド、N-(2-(2-(2-r)2)-3-(4**ーフルオロフェニル)プロピオニル)ーNーメチルアミノ)ー3ーメチルーブチ** リルアミノ) -3-(3-t Bu-4-ヒドロキシフェニル) プロピル) 尿素、 N-(2-(2-(2-r))-3-(4-r))ーメチルアミノ) -3-メチル) ブチリルアミノ) -3-(3-tertブチル -4-ヒドロキシフェニル)プロピル)スルファミド、N- [2- (3-ter t ブチルー4ーヒドロキシフェニル) -1- (メタンスルホニルアミノメチル) エチル] -2-[N-(4-フルオロフェニルアラニノイル) メチルアミノ] <math>-3-メチルブタナミド、2-((2-アミノ-3-(4-フルオロフェニル)プ ロピオニル) - N - メチルアミノ) - 3 - メチル酪酸 2 - (3 - t - ブチルー 4ーヒドロキシフェニル) -1-カルバミドメチルエチルアミド、2-((2-アミノー3-(4-フルオロフェニル)プロピオニル)-N-メチルアミノ)-3-メチル酪酸 2- (3-t-ブチルー4-ヒドロキシフェニル)-1-メタ ンスルホニルメチルエチルアミド、2-(2-((2-アミノ-3-(4-フル オロフェニル) プロピオニル) - N - メチルアミノ) - 3 - メチループチリルア ミノ) -3-(3-tBu-4-ヒドロキシフェニル) プロパノール、 2-(1-(2-((2-r))-3-(4-r)) プロピオニル) プロピオニル**)-N-メチルアミノ)-3-メチルーブチリルアミノ)-2-(3-tert** ブチルー4ーヒドロキシフェニル) エチル) -6-メチルー4-ピリミジノン、



【請求項15】 請求項1~14のいずれか1項に記載の化合物を有効成分として含有する医薬。

【請求項16】 請求項1~14のいずれか1項に記載の化合物を含有する モチリンレセプターアンタゴニスト。

【請求項17】 請求項1~14のいずれか1項に記載の化合物を有効成分として含有する消化管運動抑制剤。

【請求項18】 請求項1~14のいずれか1項に記載の化合物を有効成分 として含有する高モチリン血症治療剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、モチリンレセプターアンタゴニスト作用等を示し、医薬として有用 な、ハロゲン置換ベンゼン誘導体に関するものである。

[0002]

【従来の技術】

消化管ホルモンの1つであるモチリンは、22個のアミノ酸からなる直鎖のペ

プチドであり、ヒトを含む哺乳動物の消化管運動を調節していることはよく知られている。外因性に与えたモチリンは、ヒトおよびイヌにおいて空腹期伝播性収縮(Interdigestive Migrating Contractions, IMC)と同様な収縮を引き起こし、胃排出を促進することが報告されている(Itoh et al., Scand. J. Gastroenterol., 11, 93-110(1976); Peeters et al., Gastroenterol., 11, 93-110(1976); Peeters et al., Gastroenterology 102, 97-101(1992))。そのため、モチリンアゴニストであるエリスロマイシン誘導体が消化管運動機能促進剤として開発が進められている(Satoh et al., J. Pharmacol. Exp. Therap., 271, 574-579(1994); Lartey et al., J. Med. Chem., 38, 1793-1798(1995); Drug of the Future, 19, 910-912(1994))。

[0003]

一方、モチリンレセプターアンタゴニストとしてペプチドおよびポリペプチドの誘導体が報告されている(Depoortere et al., Eur. J. Pharmacol., 286, 241-247 (1995); Poitras et al., Biochem. Biophys. Res. Commun., 205, 449-454 (1994); Takanashi et al., J. Pharmacol. Exp. Ther., 273, 624-628 (1995))。これらは、モチリンの消化管運動に対する作用の研究や、本分野における医薬品の開発研究において薬理学的なツールとして使用されている。

[0004]

モチリンレセプターは、十二指腸に主に存在することが知られていたが、最近、下部消化管の大腸にも存在することが認められ(William et al., Am. J. Physiol., 262, G50-G55(1992))、上部消化管運動ばかりでなく、下部消化管運動にもモチリンが関与する可能性が示されている。

[0005]

また、下痢症状を示す過敏性腸症候群患者やストレス下の過敏性腸症候群患者が高モチリン血症を示すことが報告されており(Preston et al., Gut, 26, 1059-1064(1985); Fukudo et al., Tohoku J. Exp. Med., 151, 373-385(1987))、本病態に血中モチリンの上昇が関与する可能性が示唆されている。その他にも高モチリン血症が報告されている病態として、クローン病、潰瘍性大腸炎、

膵炎、糖尿病、肥満、吸収不良症候群、細菌性下痢症、萎縮性胃炎、胃腸切除術 後などがある。よって、モチリンレセプターアンタゴニストは、過敏性腸症候群 などの血中モチリンが上昇している病態を改善し得る可能性がある。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】

本発明の目的は、モチリンレセプターアンタゴニスト作用を有し、医薬として 有用な、ハロゲン置換ベンゼン誘導体を提供することである。

[0007]

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、優れたモチリンレセプターアンタゴニスト作用を有する化合物 の開発を目的として鋭意研究を重ねた結果、一般式(1)で表されるハロゲン置 換ベンゼン誘導体が、優れたモチリンレセプターアンタゴニストであることを見いだし、この知見に基づいて本発明を完成させた。

[0008]

すなわち、本発明は、一般式(1)

[0009]

【化3】

$$R_{3}$$
 R_{4}
 R_{5}
 R_{7}
 R_{8}
 R_{9}
 R_{10}
 R_{11}
 R_{12}
 R_{13}
 R_{13}
 R_{13}
 R_{13}
 R_{14}
 R_{15}
 R_{15}

[0010]

(式中、 R_1 、 R_2 、 R_3 、 R_4 、 R_5 は水素原子、ハロゲン原子、水酸基、アミノ基を表し、 R_1 、 R_2 、 R_3 、 R_4 、 R_5 のうち少なくとも一つはハロゲン原子である。

[0011]

R₆は、水素原子、置換基を有していてもよい炭素数1~3の直鎖もしくは分 枝鎖状のアルキル基、アミノ基、または、水酸基を表す。

[0012]

 R_7 は、水素原子、置換基を有していてもよい炭素数 $1\sim3$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、置換基を有していてもよいアミノ基、または、水酸基を表す。

[0013]

R₈は、水素原子、メチル基、または、エチル基を表す。

[0014]

 R_9 は、置換基を有していてもよい炭素数 $1\sim6$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、炭素数 $3\sim7$ のシクロアルキル基、または、置換基を有していてもよいフェニル基を表す。

[0015]

 R_{10} は、水素原子、メチル基、または、エチル基を表す。

[0016]

 R_{11} は、水素原子、置換基を有していてもよい炭素数 $1 \sim 3$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、-CO-N (R_{14}) R_{15} 、または、置換基を有していてもよい複素環を表す。

[0017]

 R_{12} は、水酸基、または、 $-OR_{16}$ を表す。

[0018]

 R_{13} は、水素原子、炭素数 $1\sim 6$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、炭素数 $2\sim 6$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基、炭素数 $2\sim 6$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基、または一般式 (2)



[0019]

【化4】

$$\begin{array}{c}
R_{17} \\
- R_{18} \\
R_{19}
\end{array}$$
(2)

[0020]

を表す。

[0021]

 R_{14} および R_{15} は、同一または異なって、水素原子、置換基を有していてもよい炭素数 $1\sim 4$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、炭素数 $3\sim 7$ のシクロアルキル基、炭素数 $1\sim 4$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキルオキシ基、炭素数 $1\sim 4$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキルスルホニル基、または複素環を表し、または-N (R_{14}) R_{15} として、置換基を有していてもよい $3\sim 7$ 員環のアミンを表す。

[0022]

 R_{16} は、炭素数 $1\sim 4$ の直鎖状のアルキル基を表す。

[0023]

 R_{17} は、水素原子またはメチル基を表す。

[0024]

 R_{18} および R_{19} は、一緒になって、炭素数 $3 \sim 7$ のシクロアルキル基もしくはシクロアルケニル基を表す。

[0025]

Xは、カルボニル基、または、メチレン基を表す。

[0026]

Yは、カルボニル基、または、メチレン基を表す。)

で示される化合物、その水和物、またはその薬学的に許容しうる塩を提供するも のである。

また、本発明は、一般式(1)で示される化合物を有効成分として含有する医

薬を提供する。さらに、本発明は、上記化合物を含有するモチリンレセプターアンタゴニストを提供する。また、上記化合物を有効成分として含有する消化管運動抑制剤も提供する。さらに、上記化合物を有効成分として含有する高モチリン血症治療剤も提供する。

[0027]

一般式(1)で示される化合物の定義において、 R_1 、 R_2 、 R_3 、 R_4 、 R_5 における、ハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子が好ましく、フッ素原子が特に好ましい。また、 R_1 \sim R_5 のうち、2 つ以上がハロゲン原子である場合には、それらのハロゲン原子は同一でも異なっていてもよいが、同一であることが好ましい。ハロゲン原子の数は 1 \sim 3 個であることが好ましく、1 個または2 個であることがさらに好ましい。

[0028]

 R_1 、 R_2 、 R_3 、 R_4 、 R_5 としては、これらのうち、少なくとも1つがハロゲン原子であり、その他は、それぞれ独立して、水素原子または水酸基であることが好ましい。また、 R_3 がハロゲン原子であること、あるいは R_2 および R_3 が同一のハロゲン原子であることが好ましい。

[0029]

特に、 R_3 がハロゲン原子であって、かつ、 R_1 、 R_2 、 R_4 、 R_5 がいずれも水素原子であるか、あるいは、 R_2 および R_3 が同一のハロゲン原子であって、かつ、 R_1 、 R_4 、 R_5 がいずれも水素原子であることが好ましい。

[0030]

 R_6 における、置換基を有していてもよい炭素数 $1\sim3$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基のアルキル基としては、メチル基、エチル基が好ましい。

[0031]

R₆における、置換基を有していてもよい炭素数1~3の直鎖もしくは分枝鎖 状のアルキル基の置換基としては、例えば、ハロゲン原子などが挙げられ、フッ 素原子が好ましい。また、上記アルキル基は、1もしくはそれ以上の同一もしく は異なった上記の置換基を有していてもよい。

[0032]



 R_6 における、置換基を有していてもよい炭素数 $1\sim3$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基としては、メチル基、エチル基、フルオロメチル基、トリフルオロメチル基が好ましく、メチル基が特に好ましい。

[0033]

 R_6 は、以上のような定義を有するが、 R_6 としては、水素原子、メチル基が好ましい。

[0034]

R₇における、置換基を有していてもよい炭素数 1~3の直鎖もしくは分枝鎖 状のアルキル基のアルキル基としては、メチル基が好ましい。

[0035]

R₇における、置換基を有していてもよい炭素数 1~3の直鎖もしくは分枝鎖 状のアルキル基の置換基としては、例えば、ハロゲン原子などが挙げられ、フッ 素原子が好ましい。また、上記アルキル基は、1もしくはそれ以上の同一もしく は異なった上記の置換基を有していてもよい。

[0036]

R₇における、置換基を有していてもよい炭素数 1 ~ 3 の直鎖もしくは分枝鎖 状のアルキル基としては、メチル基、トリフルオロメチル基が好ましく、メチル 基が特に好ましい。

[0037]

 R_7 における、置換基を有していてもよいアミノ基の置換基としては、例えば、炭素数 $1 \sim 3$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基などが挙げられ、メチル基、エチル基が好ましい。また、上記アミノ基は、1もしくはそれ以上の同一もしくは異なった上記の置換基を有していてもよい。

[0038]

R₇における、置換基を有していてもよいアミノ基としては、1もしくはそれ以上の同一もしくは異なった炭素数1~3の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基によって置換されていてもよいアミノ基、例えば、アミノ基、メチルアミノ基、ジメチルアミノ基、エチルアミノ基などが好ましく、アミノ基、メチルアミノ基がさらに好ましい。

[0039]

R₇は、以上のような定義を有するが、R₇としては、水素原子、置換基を有していてもよいアミノ基が好ましく、なかでも水素原子、アミノ基、メチルアミノ基が好ましい。

[0040]

R₈としては、水素原子、メチル基が好ましい。

[0041]

 R_9 における、置換基を有していてもよい炭素数 $1\sim 6$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基のアルキル基としては、炭素数 $1\sim 5$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基、例えば、メチル基、エチル基、イソプロピル基、イソブチル基、secーブチル基、tertーブチル基、3-ペンチル基、ネオペンチル基などが好ましい。

[0042]

R₉における、置換基を有していてもよい炭素数 1~6の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基の置換基としては、例えば、フェニル基、トリル基、パラーヒドロキシフェニル基、パラーフルオロフェニル基などの置換もしくは非置換のフェニル基、炭素数 3~7のシクロアルキル基、ハロゲン原子、などが挙げられ、フェニル基、シクロヘキシル基、ハロゲン原子(なかでもフッ素原子)が好ましい

[0043]

 R_g における、置換基を有していてもよい炭素数 $1 \sim 6$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基としては、メチル基、イソプロピル基、イソブチル基、sec-ブチル基、tert-ブチル基、3-ペンチル基、ネオペンチル基、1, 1, 1, 1, 3, 3, 3-ヘキサフルオロ-2-プロピル基、ベンジル基、パラーヒドロキシベンジル基、フェネチル基、シクロヘキシルメチル基が好ましい。

[0044]

R₉における、炭素数3~7のシクロアルキル基としては、シクロペンチル基 、シクロヘキシル基が好ましい。

[0045]



R_gにおける、置換基を有していてもよいフェニル基の置換基としては、例えば、水酸基、アミノ基、メチル基、エチル基、ハロゲン原子、などが挙げられる。また、上記フェニル基は、1もしくはそれ以上の同一もしくは異なった上記の置換基を有していてもよい。

[0046]

R_gにおける、置換基を有していてもよいフェニル基としては、フェニル基が 好ましい。

[0047]

R₉は、以上のような定義を有するが、R₉としては、メチル基、イソプロピル基、イソプチル基、secープチル基、tertープチル基、3ーペンチル基、ネオペンチル基、1,1,1,3,3,3ーヘキサフルオロー2ープロピル基、シクロヘキシル基、フェニル基、ベンジル基、パラーヒドロキシベンジル基、フェネチル基、シクロヘキシルメチル基が好ましい。

[0048]

R₁₀としては、水素原子、メチル基が好ましい。

[0049]

 R_{11} における、置換基を有していてもよい炭素数 $1 \sim 3$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基のアルキル基としては、メチル基が好ましい。

[0050]

R₁₁における、置換基を有していてもよい炭素数1~3の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基の置換基としては、例えば、アミノ基、メチルアミノ基、ジメチルアミノ基、エチルアミノ基などの1もしくは2以上の同一もしくは異なった炭素数1~3の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基によって置換されていてもよいアミノ基、置換していてもよい3~7員環のアミノ基(ここで、置換基としては、水酸基、アミノ基、カルボキシル基、カルバモイル基、メチル基などが挙げられる)、水酸基、メトキシ基、ハロゲン原子、カルバモイル基、メタンスルホニル基、ウレイド基、グアニジル基、N'ーシアノーN"ーメチルグアニジル基、スルファモイルアミノ基、カルバモイルメチルアミノ基、メタンスルホニルアミノ基などが挙げられ、アミノ基、水酸基、カルバモイル基、メタンスルホニル基

ウレイド基、スルファモイルアミノ基、メタンスルホニルアミノ基、カルバモイルメチルアミノ基が好ましい。また、上記アルキル基は、1もしくはそれ以上の同一の上記の置換基を有していてもよい。

[0051]

R₁₁における、置換基を有していてもよい炭素数1~3の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基としては、メチル基、アミノメチル基、ヒドロキシメチル基、カルバモイルメチル基、メタンスルホニルメチル基、ウレイドメチル基、グアニジルメチル基、スルファモイルアミノメチル基、メタンスルホニルアミノメチル基が好ましく、メチル基、ヒドロキシメチル基、メタンスルホニルメチル基がさらに好ましい。

[0052]

 R_{11} における、-CO-N(R_{14}) R_{15} の R_{14} および R_{15} における、置換基を有していてもよい炭素数 $1\sim 4$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基のアルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、イソブチル基、sec-ブチル基、tertブチル基が好ましく、メチル基が特に好ましい。

[0053]

R₁₁における、-CO-N(R₁₄)R₁₅のR₁₄およびR₁₅における、置換基を有していてもよい炭素数1~4の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基の置換基としては、例えば、置換されていてもよい炭素数1~3の直鎖もしくは分枝鎖状のアルコキシ基(ここで、置換基としては、水酸基、アミノ基、カルボキシル基、カルバモイル基などが挙げられる)、水酸基、アミノ基、メチルアミノ基、ジメチルアミノ基、カルバモイル基、メタンスルホニル基、などが挙げられ、水酸基、メトキシ基、メタンスルホニル基が好ましい。

[0054]

 R_{11} における、-CO-N(R_{14}) R_{15} の R_{14} および R_{15} における、置換基を有していてもよい炭素数 $1\sim 4$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基としては、メチル基、エチル基、t e r t ブチル基、ヒドロキシメチル基、メトキシメチル基、 2-ヒドロキシエチル基、 2-ヒドロキシエチル基、 2-ヒドロキシー 2-メチ



ルプロピル基、2-ヒドロキシ-2-メチルプロピル基、2-アミノ-2-メチルプロピル基、メタンスルホニルメチル基、などが挙げられ、メチル基、エチル基、tertブチル基、ヒドロキシメチル基、メトキシメチル基、メタンスルホニルメチル基が好ましい。

[0055]

 R_{11} における、 $-CO-N(R_{14})R_{15}$ の R_{14} および R_{15} における、炭素数3 \sim 7のシクロアルキル基としては、シクロプロピル基が好ましい。

[0056]

 R_{11} における、-CO-N(R_{14}) R_{15} の R_{14} および R_{15} における、炭素数1 ~4の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキルオキシ基としては、メトキシ基が好ましい。

[0057]

 R_{11} における、-CO-N(R_{14}) R_{15} の R_{14} および R_{15} における、炭素数1~4の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキルスルホニル基としては、メタンスルホニル基が好ましい。

[0058]

R₁₁における、-CO-N(R₁₄)R₁₅のR₁₄およびR₁₅における、複素環としては、窒素原子、酸素原子、硫黄原子から選択されるヘテロ原子を少なくとも1つ含む脂肪族または芳香族の5または6員環が挙げられ、具体的には、例えば、2-ピリジル基、3-ピリジル基、4-ピリジル基、ピラジニル基、フリル基、チエニル基、ピロリル基、オキサゾリル基、チアゾリル基、オキサジアゾリル基、チアジアゾリル基、トリアゾリル基などが挙げられ、2-ピリジル基が好ましい。

[0059]

 R_{11} における、-CO-N(R_{14}) R_{15} における、-N(R_{14}) R_{15} として、置換基を有していてもよい $3\sim7$ 員環アミンの $3\sim7$ 員環アミンとしては、例えば、アジリジン、アゼチジン、ピロリジン、ピペリジン、ピペラジン、モルホリンなどが挙げられ、ピペラジン、モルホリンが好ましい。ここで、置換基としては、水酸基、アミノ基、カルボキシル基、カルバモイル基、メチル基などが挙げ

られる。

[0060]

 R_{11} における、-CO-N(R_{14}) R_{15} としては、カルバモイル基、メチルカルバモイル基、エチルカルバモイル基、t e r t ブチルカルバモイル基、2 - ピリジルカルバモイル基、メタンスルホニルメチルカルバモイル基、ヒドロキシメチルカルバモイル基、メトキシメチルカルバモイル基が好ましく、カルバモイル基、エチルカルバモイル基、2 - ピリジルカルバモイル基がさらに好ましい。

[0061]

R₁₁における、置換基を有していてもよい複素環の複素環としては、窒素原子、酸素原子、硫黄原子から選択されるヘテロ原子を少なくとも1つ含む脂肪族または芳香族の5または6員環が挙げられる。ここで、置換基としては、オキソ基、水酸基、メチル基、エチル基、トリフルオロメチル基などが挙げられ、これら置換基を1つまたは2つ有していてもよい。置換基を有していてもよい複素環としては、具体的には、例えば、フリル基、チエニル基、ピロリル基、オキサゾリル基、2ーチアゾリル基、1,3,4ーオキサジアゾールー2ーイル基、1,2,4ーオキサジアゾールー5ーイル基、1,3,4ーチアジアゾールー2ーイル基、ピリミジニル基、ピリダジニル基、ピラジニル基、4ーピリミジノンー2ーイル基、6ーメチルー4ーピリミジノンー2ーイル基、1,3,4ーオキサジアゾールー5ーイル基、1,3,4ーオキサジアゾールー2ーイル基、1,3,4ーオキサジアゾールー2ーイル基、1,3,4ーオキサジアゾールー2ーイル基、1,3,4ーオキサジアゾールー2ーイル基、1,3,4ートリアゾールー2ーイル基、6ーメチルー4ーピリミジノンー2ーイル基が好ましい。

[0062]

R₁₁は、以上のような定義を有するが、R₁₁としては、メチル基、ヒドロキシメチル基、カルバモイルメチル基、メタンスルホニルメチル基、ウレイドメチル基、スルファモイルアミノメチル基、メタンスルホニルアミノメチル基、カルバモイル基、エチルカルバモイル基、2-ピリジルカルバモイル基、メトキシカルバモイル基、2-チアゾリル基、1,3,4-オキサジアゾール-2-イル基、

1, 2, 4-オキサジアゾール-5-イル基、1, 3, 4-トリアゾール-2-イル基、6-メチル-4-ピリミジノン-2-イル基が好ましく、ヒドロキシメチル基、カルバモイル基、エチルカルバモイル基、2-ピリジルカルバモイル基がさらに好ましい。

[0063]

 R_{12} における、 $-OR_{16}$ の R_{16} における、炭素数 $1\sim4$ の直鎖状のアルキル基としては、メチル基が好ましい。

[0064]

R₁₂としては、水酸基が好ましい。

[0065]

 R_{13} における、炭素数 $1\sim6$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基としては、 炭素数 $2\sim5$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキル基が好ましく、炭素数 $3\sim5$ の 分枝鎖状のアルキル基がさらに好ましく、tert-ブチル基が特に好ましい。

[0066]

 R_{13} における、炭素数 $2 \sim 6$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基としては、炭素数 $3 \sim 5$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルケニル基が好ましく、炭素数 $3 \sim 5$ の分枝鎖状のアルケニル基がさらに好ましい。

[0067]

 R_{13} における、炭素数 $2\sim6$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基としては、炭素数 $3\sim5$ の直鎖もしくは分枝鎖状のアルキニル基が好ましく、炭素数 $3\sim5$ の分枝鎖状のアルキニル基がさらに好ましい。

[0068]

 R_{13} における、一般式(2)における R_{17} としては、メチル基が好ましい。

[0069]

 R_{13} における、一般式(2)における R_{18} および R_{19} が一緒になって形成する 炭素数 $3 \sim 7$ のシクロアルキル基しては、炭素数 $3 \sim 5$ のシクロアルキル基が好ましい。

[0070]

 R_{13} における、一般式(2)における R_{18} および R_{19} が一緒になって形成する

炭素数 $3 \sim 7$ のシクロアルケニル基しては、炭素数 $3 \sim 5$ のシクロアルケニル基が好ましい。

[0071]

 R_{13} は、以上のような定義を有するが、 R_{13} としては、イソプロピル基、 tert-ブチル基、 1 , 1-ジメチルプロピル基、 1 , 1-ジメチルー 2-プロペニル基が好ましく、 tert-ブチル基が特に好ましい。

[0072]

Xは、カルボニル基、メチレン基のいずれも好ましい。

[0073]

Yは、カルボニル基、メチレン基のいずれも好ましい。

[0074]

一般式(1)

[0075]

【化5】

$$R_{3}$$
 R_{4}
 R_{5}
 R_{7}
 R_{8}
 R_{9}
 R_{10}
 R_{11}
 R_{12}
 R_{13}
 R_{13}
 R_{13}
 R_{13}

[0076]

(式中、 R_1 、 R_2 、 R_3 、 R_4 、 R_5 、 R_6 、 R_7 、 R_8 R_{10} R_{11} 、 R_{12} R_{13} R_{13} R_{14} R_{15} R_{15} R

基、ベンジル基、フェネチル基、パラーヒドロキシベンジル基、または、シクロ ヘキシルメチル基であり; R_{10} が、水素原子またはメチル基であり; R_{11} が、メ チル基、ヒドロキシメチル基、カルバモイルメチル基、メタンスルホニルメチル 基、ウレイドメチル基、スルファモイルアミノメチル基、メタンスルホニルアミ ノメチル基、カルバモイル基、エチルカルバモイル基、2-ピリジルカルバモイ ル基、メトキシカルバモイル基、2-チアゾリル基、1,3,4-オキサジアゾ ールー2ーイル基、1,2,4ーオキサジアゾールー5ーイル基、1,3,4-トリアゾールー2-イル基、6-メチルー4-ピリミジノンー2-イル基であり 、 R_{12} が、水酸基であり; R_{13} が、イソプロピル基、tert-ブチル基(<math>tBu)、1,1-ジメチルプロピル基、または、1,1-ジメチル-2-プロペニ ル基、である化合物が好ましく、また、Phe (4-F)-N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) $-NH_2$, Phe (4-C1) -N-Me-Va 1 - N - Me - Tyr (3 - tBu) - NH₂, Phe (3, 4 - F₂) - N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) $-NH_2$, Phe (3-F) -N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂, Phe (4-F) - N - Me - Val - N - Me - Tyr (3 - tBu) - NHOMe, 2 - ((2-アミノ-3-(4-フルオロフェニル)プロピオニル)-N-メチルアミ J) -3-メチル酪酸 2- (3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル) アミノー3- (4-フルオロフェニル) プロピオニル) -N-メチルアミノ) -3-メチループチリルアミノ) -3-(3-tBu-4-ヒドロキシフェニル) プロピル)尿素、N-(2-(2-(2-アミノ-3-(4-フルオロフェニル プロパノイル-N-メチルアミノ)-3-メチル)ブチリルアミノ)-3-(3 -tertブチル-4-ヒドロキシフェニル)プロピル)スルファミド、N-[**2-(3-tertブチル-4-ヒドロキシフェニル)-1-(メタンスルホニ** ルアミノメチル) エチル] -2-[N-(4-フルオロフェニルアラニノイル)メチルアミノ] -3-メチルプタナミド、2-((2-アミノ-3-(4-フル オロフェニル)プロピオニル)ーNーメチルアミノ)ー3ーメチル酪酸 2ー(

3-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニル) -1-カルバミドメチルエチルアミ

ド、2-((2-アミノ-3-(4-フルオロフェニル)プロピオニル)-N-メチルアミノ) - 3 - メチル酪酸 2 - (3 - t - ブチル- 4 - ヒドロキシフェ ニル) -1-メタンスルホニルメチルエチルアミド、2-(2-((2-アミノ -3-(4-フルオロフェニル)プロピオニル)-N-メチルアミノ)-3-メ チルーブチリルアミノ)-3-(3-tBu-4-ヒドロキシフェニル)プロパ **ノール、2-(1-(2-((2-アミノ-3-(4-フルオロフェニル)プロ ピオニル)-N-メチルアミノ)-3-メチルーブチリルアミノ)-2-(3**tertブチルー4-ヒドロキシフェニル)エチル)-6-メチル-4-ピリミ **ジノン、2-((2-アミノ-3-(4-フルオロフェニル)プロピオニル)-**N-メチルアミノ) - 3 - メチル酪酸 2 - (3 - t - ブチルー4 - ヒドロキシ フェニル)-1-(1, 3, 4-オキサジアゾール-2-イル)エチルアミド、 $2 - ((2 - 7 \le 1 - 3 - (4 - 7)) プロピオニル) - N - メチ$ ルアミノ) -3-メチル酪酸 2-(3-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)-1-(1,2,4-オキサジアゾール-5-イル)エチルアミド、2-((**2-アミノー3-(4-フルオロフェニル)プロピオニル)-N-メチルアミノ**)-3-メチル酪酸 2-(3-tertブチル-4-ヒドロキシフェニル)-**1-(チアゾール-2-イル)エチルアミド、2-((2-アミノ-3-(4-**フルオロフェニル)プロピオニル)-N-メチルアミノ)-3-メチル酪酸 2 ー(3-t-ブチルー4-ヒドロキシフェニル)-1-(1, 3, 4-トリアゾ ールー2ーイル)エチルアミドがさらに好ましく、Phe(**4-F)-N-Me** -Val-N-Me-Tyr (3-tBu) $-NH_2$, Phe (4-C1) -N $-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH_2, 2-((2-7))$ **ノー3-(4-フルオロフェニル)プロピオニル)-N-メチルアミノ)-3-**メチル酪酸 2-(3-tertブチル-4-ヒドロキシフェニル)-1-(2 ーピリジルカルバモイル)エチルアミド、2-((2-アミノー3-(4-フル オロフェニル)プロピオニル)-N-メチルアミノ)-3-メチル酪酸 3-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニル) -1-メタンスルホニルメチルエチ ルアミド、2-(2-((2-アミノ-3-(4-フルオロフェニル)プロピオ **ニル)-N-メチルアミノ)-3-メチル-ブチリルアミノ)-3-(3-tB**



u-4-ヒドロキシフェニル) プロパノールが特に好ましい。

[0077]

塩を形成する酸としては、塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硫酸、燐酸などの無機酸、および酢酸、シュウ酸、マレイン酸、フマル酸、クエン酸、酒石酸、メタンスルホン酸、トリフルオロ酢酸などの有機酸が挙げられる。

[0078]

また、本発明の化合物には光学異性体が存在するが、それぞれの光学異性体、およびそれらの混合物は全て本発明に含まれる。

[0079]

本発明の化合物は、水和物として得ることもできる。

[0080]

以下、本発明を具体的に説明するが、ペプチドを構成するアミノ酸、保護基により保護されたアミノ酸、保護基、および試薬を下記の略号で表記する。

Val:バリン、Phe:フェニルアラニン、Tyr:チロシン、Z:ベンジルオキシカルボニル、Boc:tertーブトキシカルボニル、CMPI:2ークロロー1ーメチルピリジニウム ヨージド、PyCIU:クロローN,N,N',N'ーピス(テトラメチレン)ホルムアミジニウム ヘキサフルオロフォスフェート、DIC:N,N'ージイソプロピルカルボジイミド、HOBT:1ーヒドロキシベンゾトリアゾール・1水和物、NMM:Nーメチルモルホリン、TEA:トリエチルアミン、DIEA:ジイソプロピルエチルアミン、TFA:トリフルオロ酢酸、THF:テトラヒドロフラン、DMF:N,Nージメチルホルムアミド

[0081]

【発明の実施の形態】

一般式(1)

[0082]

【化6】

$$R_{3}$$
 R_{4}
 R_{6}
 R_{8}
 R_{10}
 R_{12}
 R_{13}
 R_{13}
 R_{13}
 R_{11}

[0083]

(式中、 R_1 、 R_2 、 R_3 、 R_4 、 R_5 、 R_6 、 R_7 、 R_8 、 R_{10} 、 R_{11} 、 R_{12} 、 R_{13} 、 R_{13} R_{14} R_{15} R_{15} R

[0084]

【化7】

$$R_3$$
 R_4
 R_5
 R_7
 R_6
(I)

[0085]

[化8]

$$\begin{array}{c}
R_8 \\
N \\
\downarrow R_9
\end{array}$$
(II)



[0086]

【化9】

[0087]

を結合させて製造することができる。ここで、化合物(I)~(III)についての式中のAおよびBは、カルボキシル基、ホルミル基、ハロメチレン基(ここで、ハロゲン原子としては、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子のいずれかである)、スルホニルオキシメチレン基(ここで、スルホニル基としては、メタンスルホニル基、トリフルオロメタンスルホニル基、パラトルエンスルホニル基などが挙げられる)などの、アミノ基と反応して結合を形成できる官能基を表す。 R_1 ~ R_{10} および R_{12} 、 R_{13} はそれぞれ前記と同じ意味を表すが、それらが、アミノ基、水酸基、カルボキシル基などの反応性官能基である場合は、必要に応じ通常用いられる適切な保護基により保護されている。 R_{11} は、前記と同じ意味を表すか、あるいは、前記と同じ意味を表すものへ変換可能な官能基を表す。

[0088]

先に化合物(II)と化合物(III)を結合させ、必要に応じ脱保護を行った後、化合物(I)を結合させ、必要に応じ脱保護や官能基変換等の反応を行って製造することができるし、もしくは、先に化合物(I)と化合物(II)を結合させ、必要に応じ脱保護を行った後、化合物(III)を結合させ、必要に応じ脱保護を行った後、化合物(III)を結合させ、必要に応じ脱保護や官能基変換等の反応を行って製造することもできる。

[0089]

本発明の化合物の製造は、固相法、液相法のいずれでも行うことができる。固相法で製造を行うには、自動有機合成装置を使用することができるが、マニュア

ル操作で行うこともできる。

[0090]

本発明の化合物の製造に使用するアミノ酸は、ほとんどが市販されおり容易に 購入可能であるが、市販されていない場合には、一般的によく知られた方法、例 えば、Strecker法、Bucherer法、アセトアミドマロン酸エステ ル法、アミノ基保護グリシンエステルをアルキル化する方法、またはZーαーホ スホノグリシン トリメチルエステル法などにより製造することができる。

[0091]

化合物(I)は、アミノ基や水酸基などの官能基が存在する場合はそれらが保護されたカルボン酸(Aが $-CO_2H$)、アルデヒド(Aが-CHO)、アルキルハライド(Aが $-CH_2-Hal$)、スルホナート(Aが $-CH_2-OSO_2R$)、などであり、化合物(II)のアミノ基と反応させて結合を形成させることができる。

[0092]

化合物(II)は、ほとんどの場合、 α -アミノ酸から導くことができる誘導体であり、Bはカルボキシル基($-CO_2H$)、ホルミル基(-CHO)、ハロメチル基($-CH_2-Ha$ 1)、スルホニルオキシメチル基(RSO_2O-CH_2-)、などである。アミノ基は化合物(I)のAと反応して結合を形成し、Bは化合物(II)のアミノ基と反応して結合を形成する。

[0093]

化合物 (III) は、エチルアミン誘導体であり、大抵の場合、アミノ酸から 誘導することができる。化合物 (III) のアミノ基は化合物 (II) のBと反 応して結合を形成する。

[0094]

AもしくはBがカルボキシル基の場合は、ペプチド合成においてよく知られた方法、例えば、ベンソトリアゾールー1ーイルーオキシートリス(ジメチルアミノ)ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(BOP)を用いる方法、PyCIUを用いる方法、ブロモ トリピロリジノ ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(PyBrop)を用いる方法、クロロ トリピロリジノ ホスホ

ニウム ヘキサフルオロホスフェート(PyC1op)を用いる方法、O-(7

ーアザベンゾトリアゾールー1ーイル)ー1、1、3、3ーテトラメチルウロニウム ヘキサフルオロホスフェート (HATU) を用いる方法、DICを用いる方法、NーエチルーN'ー3ージメチルアミノプロピルカルボジイミド (WSCI) を用いる方法、ジシクロヘキシルカルボジイミド (DCC) を用いる方法、ジフェニルホスホリルアジド (DPPA) を用いる方法、CMPIを用いる方法、2ープロモー1ーメチルピリジニウム ヨージド (BMPI) を用いる方法、それぞれこれらの試薬とHOBTもしくはNーヒドロキシスクシンイミド (HONSu) とを組み合わせて用いる方法、イソプチルクロロホルメートなどを用いる混合酸無水物法、または、カルボキシル基をアーニトロフェニルエステル (OPfp) とする方法、カルボキシル基をアーニトロフェニルエステル (ONp) とする方法、カルボキシル基をアーニトロフェニルエステル (OSu) とする方法、それぞれこれらとHOBTとを組み合わせて用いる方法、などにより活性化させてアミノ基と縮合させることができる。なお、必要に応じ、TEA、DIEA、NMM、4ージメチルアミノピリジン (DMAP) などの塩基を添加することにより、反応を促進させることができる。

[0095]

AもしくはBがホルミル基の場合は、アミノ基との通常の還元的結合形成反応 により、ハロメチレン基もしくはスルホニルオキシメチレン基の場合は、アミノ 基による置換反応により、結合を形成させることができる。

[0096]

また、本発明の化合物は、実施例に記載される具体的な製造方法を応用して製造することもできる。

[0097]

【実施例】

以下、本発明の化合物の製造について実施例に基づき、さらに具体的に説明するが、本発明はこれらの実施例に限定されるものではない。

[0098]

また、本発明化合物の有用性を説明するために、本発明化合物の代表的化合物

のモチリンレセプターアンタゴニスト作用に関する薬理試験結果を試験例に示す

。表A-1~A-8に実施例化合物の化学構造式または化学名を示す。

[0099]

【表1】

表 A - 1

実施例.

構造式または化学名

番号

- 1 Phe (4-F) -N-He-Val-N-He-Tyr (3-tBu)-NH2
- 2 Phe (4-C1) N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-1Bu) NH:
- 3 Phe (3, 4-F2)-N-Me-Yai-N-Me-Tyr (3-iBu)-NH2
- 4 Phe (3-F)-N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-1Bu)-NH;
- 5 Phe (2-F) N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) NH2
- 6 Phe(4-F)-N-Me-Val-N-Me-Tyr(3-tBu)-NHSOaMe TFA包
- 7 Phe (4-F) -N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NHOMe
- 8 2-((2-アミノ-3-(4-フルオロフェニル)フ°ロヒ°オニル)-N-メチルアミノ)-3-メチル産酸 2-(3-tertフ°チルー4-ヒト°ロキシフェニル)-1-(2-ヒ°リシ°ルカルハ°モイル)エチルアミト°
- 9 N-(2-(2-((2-アミノ-3-(4-フルオロフェニル)フ°ロヒ°オニル)-N-メチルアミノ)-3-メチルーフ°チリルアミノ)-3-(3-tBu-4-ヒト°ロキシフェニル)フ°ロヒ°ル)足虫
- 10 N-(2-(2-((2-7ミノ-3-(4-フルオロフェニル)プロピオニル)-N-メチルアミノ)-3-メチル-プチリルアミノ)-3-(3-tBロ-4-ヒト゚ロキシフェニル)プロピル)ク゚アニシ゚ン
- 11 N-(2-(2-((2-7ミノ-3-(4-7ルオロフェニル)プロとでオニル)-N-メチルアミノ)-3-メチループ・チリルアミノ)-3-(3-1Bu-4-とト・ロキシフェニル)プロとでよ)-N・-シアノ-N・-メチルグ・アニシ・ン

[0100]



【表2】

表A-2

実施例

構造式または化学名

番号

- 18 2-(2-(2-72)-3-(4-78407x-87°0A°148-N-348721)-3-34837' fUA721)-3-(3-1 ert7' f8-4-26' 0497x-8)7°06' 872/76926'
- 14 N-[2-(3-tert7*チル-4-とト*ロキシフェニル)-1-(メタンスルホニルアミノメチル)エチル]-2-[N-(4-フルオロフェニルアラニノイル)メチルアミノ]-3-メチルフ*タナミト*
- 15 2-((2-アミノ-3-(4-フルオロフェニル)フ°ロヒ°オニル)-N-メチルアミノ)-3-メチル配数 2-(3-1-ブ°チルー4-ヒト°ロキシフェニル)-1-カルハ°ミト°メチルエチルアミト°
- 16 2-((2-7ミノ-3-(4-7ルオロフェニル)フ°ロヒ°オニル)-N-メチルアミノ)-3-メチル放散 2-(3-t-7°チルー4-ヒト°ロキシフェニル)-1-メタンスルネニルメチルエチルアミト°
- 17 2-(2-((2-7ミノー3-(4-7みオロフェニル) 7°ロヒ*オニル) -N-メチルアミノ) -3-メチルーフ* チリルアミノ) -3-(3-tBu-4-ヒト*ロキシフェニル) 7°ロハ*ノール
- 18 (2-(2-(2-アミノ-3-(4-7ルオロフェニル) プロと゚ルアミノ) -3-メチループチリルアミノ) -3-(3-tBu-4-ヒト゚ロキシフェニル) プロピル) メチルスルホン
- 20 5-(1-(2-((2-アミノ-3-(4-アルオロフェニル) プロハーノイル) N-メチルアミノ) -3-メチルプ・チリルアミノ) -2 -(3-tertプ・チル-4-ヒト・ロキシルフェニル) エチル) イミケ・ソ・ワシ・ン-2、 4-ジ・オン
- 2- ((2-7ミノ-3-(4-7ルオロフェニル)プロと゚オニル)-N-メチルアミノ)-3-メチル配数 2-(3-t-プチルー4-ヒト゚ロキシフェニル)-1-(1, 3, 4-オキサシ゚アソ゚-ル-2-イル)エチルアミト゚

[0101]

【表3】

表A-3

実施例

構造式または化学名

番号

- 22 2-((2-7ミノ-3-(4-7ルオロフェニル) プロセーオニル) -N-メテルアミノ) -3-メテル協設 2-(3-t-) テルー4-ヒト・ロキシフェニル) -1-(1, 2, 4-オキサシ アソ・・ルー5-イル) エチルアミト・
- 23 2-((2-アミノ-3-(4-フルオロフェニル) プロピーオニル) -N-メテルアミノ) -3-メテル監験 2-(3-tertプ・チルー4-ヒト・ロキシフェニル) -1-(チアツ・ルー2-イル) エテルアミト・
- 24 2-((2-アミノ-3-(4-フルオロフェニル)フ*ロと*オニル)-N-メデルアミノ)-3-メデル監察 2-(3-1-フ*デルー4-とト*ロキシフェニル)-1-(1, 3, 4-トリアソ*-ル-2-イル)エデルアミト*
- 2-[2-アミノ-3-(4-7ルオロフェニル)プロピール]アミノ-3-メチル配数 2-(3-tert7*チル-4-ヒト*ロキシフェニル)-1-(チアツール-2-イル)エチルアミト*

[0102]



【表4】

表A-4

.	·	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
	実施例番号	構造式
	1	CH ₃ O OH
		H ₂ N N NH ₂ NH ₂ CH ₃ O CH ₃ C
	2	CI CH ₃ O NH ₂ NH ₂ NH ₂ CH ₃ O CH ₃ O
	3	FCH ₃ O CH ₃ O NH ₂ P ₂ N NH ₂ CH ₃ O CH ₃ O CH ₃ O
	4	FCH ₃ O NH ₂ CH ₃ O NH ₂ P ₃ C CH ₃ O CH ₃ O
	5	CH ₃ O NH ₂ CH ₃ O NH ₂ CH ₃ O NH ₂ CH ₃ O CH ₃ O

[0103]

【表5】

表A-5

1	実施例番号	構造式
	6	F OH
		CH ₃ O H t-Bu
-		T2N 1 302We
		CF3CO2H FI3C CH3
	7	F OH
Ī	·	CH₃ O H rBu
	•	H ₂ N CH ₃ O H FBu N OCH ₃
	181	H ₃ C° CH ₃
	8	F_OH
		CH₃ O CH₃ O
		Ä₃c, CH₃ Ö N
	9	F OH
		CH ₃ O H bHo
	ŕ	$H_2N \longrightarrow N \longrightarrow$
		H ₃ C CH ₃
	10	F OH
	: ·	CH3 O H +Bu
		$H_{2}N$ N N N N N N N N N
-		H ₃ C CH ₃ NH ₂
	1 1	FOH
		CH ₃ O H t-Bu NHMe
		H ₂ N N N N NHMe
		H ₂ N Y Y N NCN
	1	1130 0113

[0104]



【表 6 】

表A-6

実施例番号	構造式
1 2	CH ₃ O H tBu
	H ₃ C CH ₃
1 3	CH ₃ O H t-Bu H ₂ N O NH ₂ CH ₃ CO CH ₃ O NH ₂
14	CH ₃ O H LBu LBu SO ₂ CH ₃
15	CH ₃ O O O O O O O O O O O O O O O O O O O
16	CH ₃ O CH ₃ SO ₂ CH ₃ P ₃ C CH ₃
17	CH ₃ O OH CH ₃ O OH t-Bu Pl ₃ C CH ₃

[0105]

【表7】

表**A**-7

実施例番号	構造式
18	H ₂ N N SO ₂ CH ₃
	H ₃ C CH ₃
19	CH ₃ O H +Bu CH ₃ C CH ₃ CH ₃ C CH ₃ CH ₃ C CH ₃
2 0	CH ₃ O H tBu H ₂ N O NH O NH
2 1	CH ₃ O P P P P P P P P P P P P P P P P P P
2 2	CH ₃ O P P P P P P P P P P P P P P P P P P
2 3	CH ₃ O CH ₃

[0106]



【表8】

表A-8

実施例番号	構造式
2 4	FOH
	CH3 C CH3 EBu
	H ₂ N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
	H ₃ C CH ₃ N
2 5	FOH
	H ₂ N N S
	H ₃ C CH ₃

[0107]

なお、以下の実施例における質量スペクトル(EI-MS)は、島津GCMS-QP5050Aまたは島津GCMS-QP1000を用いて、質量スペクトル(FAB-MS)は、JASCO 70-250SEQを用いて、それぞれ測定した。

[0108]

NMRは、JEOL JNM-EX-270 (270MHz) を用いて測定した。

[0109]

実施例1

Phe (4-F) - N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) - NH₂

(1) Tyr (3-tBu) - OMeの合成

Tyr-OMe・HCl 500g (2.16mol)の酢酸tert-ブチル4500ml溶液に、70%HClO4 278ml (3.24mol)を加え、室温にて4.5日間攪拌した。反応液を減圧下に留去し、得られた残さを酢酸エチルに溶解後、飽和NaHCO3水溶液に注入し攪拌した。有機層をとり、飽和NaHCO3水溶液で洗浄、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した。得られた残さにエーテル950mlを加え、

室温にて終夜攪拌した。析出した結晶を濾取し、Tyr (3-tBu)-OMe 242g (45%)を得た。

NMR (CDC1₃): δ 1. 38 (9H, s), 2. 83 (1H, dd, J=13. 7, 7. 4Hz), 3. 02 (1H, dd, J=13. 7, 5. 1Hz), 3. 70 (1H, dd, J=7. 4, 5. 1Hz), 3. 73 (3H, s), 6. 55 (1H, d, J=7. 9Hz), 6. 85 (1H, dd, J=7.

9, 1. 7 Hz), 7. 04 (1H, d, J = 1. 7 Hz)

(2) Z-Tyr (3-t-Bu) - OMeの合成

Tyr (3-tBu) -OMe 41.4g (0.165mol) の1,4-ジオキサン 170ml、H₂O 170ml溶液に、氷冷下、炭酸ナトリウム 26.2g (0.247mol) を加えた後、Z-Cl 24.7ml (0.173mol) を25分かけて加え、室温にて2.5時間攪拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで抽出した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した。析出した結晶を濾取し、n-ヘキサンで洗浄、乾燥し、Z-Tyr (3-t-Bu) -OMe 54.7g (86%) を得た。

NMR (CDC1₃): δ 1. 36 (9H, s), 3. 04 (2H, brd, J=5.6Hz), 3. 72 (3H, s), 4. 57-4.68 (1H, m), 4. 97 (1H, brs), 5. 10 (2H, s), 5. 20 (1H, brd, J=7.9Hz), 6. 55 (1H, d, J=7.9Hz), 6. 78 (1H, d, J=7.9, 2.0Hz), 6. 95 (1H, d, J=2.0Hz), 7. 26-7.41 (5H, m)

(3) Z-Phe (3-tBu-4-ベンジルオキシ) - OMeの合成

Z-Tyr (3-tBu) -OMe 1.0g (2.60mmol)、ベンジルブロミド 0.56ml (4.68mmol)、および炭酸カリウム 1.08g (7.79mmol)のDMSO 5ml溶液を、終夜攪拌した。飽和塩化アンモニウム水溶液を加えた後、酢酸エチルで抽出し、水で洗浄し、次いで飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル:n-ヘキサン=1:5)に付し、Z-Phe (3-tBu-4-ベン

ジルオキシ) - OMe 1.44g (99%) を得た。

NMR (CDC1₃): δ 1. 36 (9H, s), 3. 05 (2H, d, J = 5. 6Hz), 3. 71 (3H, s), 4. 60-4. 68 (1H, m), 5. 06 (2H, s), 5. 09 (2H, s), 5. 24 (1H, brd, J=8. 3Hz), 6. 82 (1H, d, J=8. 5Hz), 6. 88 (1H, dd, J=8. 5, 1. 8Hz), 7. 00 (1H, d, J=1. 8Hz), 7. 27

-7.50 (10H, m) (4) Z-N-Me-Phe (3-tBu-4-ベンジルオキシ) -NH₂の

合成

Z-Phe (3-tBu-4-ベンジルオキシ) -OMe 1.44g(2.60mmol)の1,4-ジオキサン 30ml溶液に、2N水酸化ナトリウム水溶液 3mlを加え、2時間攪拌した。水を加え、酢酸エチルで洗浄した後、水層に希塩酸を加えて酸性とし、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去し、粗Z-Phe (3-tBu-4-ベンジルオキシ)-OH 1.35gを得た。

この粗Z-Phe (3-tBu-4-ベンジルオキシ)-OH 1.35gの THF 7m1溶液に、氷冷下、ヨウ化メチル 1.3m1 (20.8mmol) を加えた後、水素化ナトリウム (60% in oil) 312mg (7.8mmol) をゆっくり加え、室温にて21時間攪拌した。水を加えた後、希塩酸で酸性にし、酢酸エチルで抽出した。飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧下に溶媒を留去し、粗Z-N-Me-Phe (3-tBu-4-ベンジルオキシ)-OH 1.60gを得た。

この粗Z-N-Me-Phe (3-tBu-4-ベンジルオキシ)-OH 1 . 60gのTHF 25m1溶液に、氷冷下、クロロ炭酸エチル 0.27m1 (2.86mmol) およびNMM 0.31m1 (2.86mmol) を順次加えた。15分間攪拌した後、反応液にアンモニアガスをバブリングさせながらさらに15分間攪拌し、室温にて放置後、反応液を酢酸エチルで希釈し、水で洗浄し、次いで飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィ

- (展開溶媒 酢酸エチル:n-ヘキサン=2:1) に付し、Z-N-Me-P he $(3-tBu-4-ベンジルオキシ) <math>-NH_2$ 1.08g (88%、3工程) を得た。

NMR (CDC1₃): δ 1. 37 (9H, s), 2. 87 (3H, s), 2. 86-2. 99 (1H, m), 3. 21-3. 35 (1H, m), 4. 73 -4. 95 (1H, m), 5. 06 (2H, s), 5. 09 (2H, s), 5. 67, 5. 83 and 6. 13 (3/2H, brs), 6. 78-7. 47 (27/2H, m)

(5) N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂の合成

Z-N-Me-Phe (3-tBu-4-ベンジルオキシ) $-NH_2$ 1.0 8g (2.28mmol) のメタノール 20ml溶液に、10%パラジウム炭素 100mgを加え、水素雰囲気下、室温にて終夜攪拌した。濾過後、減圧下に滤液を濃縮し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=100:10:1) に付し、N-Me-Tyr (3-tBu) $-NH_2$ 0.55g (96%) を得た。

NMR (CDC1₃): δ 1. 40 (9H, s), 2. 31 (3H, s), 2. 63 (1H, dd, J=14. 7, 10. 7Hz), 3. 10-3. 19 (2H, m), 5. 24 (1H, brs), 5. 38 (1H, brs), 6. 63 (1H, d, J=7. 9Hz), 6. 91 (1H, dd, J=7. 9, 1. 8Hz), 7. 05 (1H, brs), 7. 10 (1H, d, J=1. 8Hz)

(6) Z-N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂の合成

Z-N-Me-Val-OH700mg (2.64mmol)、N-Me-Tyr (3-tBu) -NH2 0.55g (2.20mmol)、およびCMPI 674mg (2.64mmol)のTHF 22ml溶液に、氷冷下、TEA 0.61mlを加え、室温にて終夜攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル:n-ヘキサン=3:2)に付し、Z-N-Me-Val-

N-Me-Tyr (3-tBu) $-NH_2$ 0. 98g (90%) を得た。 NMR (CDCl₃): (four rotamers) δ 0. 07, 0. 32, 0. 63, 0. 74, 0. 79, 0. 81, 0. 84 and 0. 89 (6H, d, J=6. 3-6. 6Hz), 1. 30, 1. 33, 1. 37 and 1. 39 (9H, s), 2. 13-2. 33 (1H, m), 2. 34, 2. 41, 2. 78, 2. 87 and 2. 98 (6H, s), 2. 79-3. 22 (2H, m), 4. 40 and 4. 32 (1H, d, J=10. 6), 4. 60-5. 43 (5H, m), 5. 96 (1H, brs), 6. 23-7. 12

(7) N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂の合成 Z-N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂ 0.98 g (1.97mmol)、20%水酸化パラジウム炭素 0.10gのメタノール 20ml混合物を室温下、水素雰囲気下、1.5時間攪拌した。反応液を濾過し、メタノールで洗浄した。減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=100:10:1)に付し、N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂ 0.71g (99%)を得た。

(3H, m), 7. 26-7. 47 (5H, m)

NMR (CDC1₃): (two rotamers) & 0.35, 0.71, 0.92 and 0.96 (6H, d, J=6.9Hz), 1.36 and 1.37 (9H, s), 1.73-1.81 and 2.03-2.17 (1H, m), 1.74 and 2.23 (3H, s), 2.64 (1H, d, J=9.2Hz), 2.90-3.04 (1H, m), 2.93 and 3.00 (3H, s), 3.19 and 4.60 (1H, dd, J=14.7, 5.8 and 10.7, 3.8Hz), 5.29, 5.32 and 6.06 (2H, brs), 5.59 (1H, dd, J=10.4, 5.8Hz), 6.54 and 6.60 (1H, d, J=7.9Hz), 6.79 and 6.93 (1H, dd, J=7.9, 2.0 and 1.7Hz), 7.01 and 7.07 (1H, d, J=2.0 and 1.7Hz), 8.10 (1H, brs)

(8) Z-Phe (4-F) -N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-t Bu) -NH₂の合成

Z-Phe (4-F) -OH 1.09g (3.44mmol)、N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂ 1.04g (2.87mmol)、およびCMPI 878mg (3.44mmol)のTHF 30ml 溶液に、氷冷下、TEA 0.96ml (6.88mmol)を加え、室温にて終夜攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 n-ヘキサン:酢酸エチル=1:3)に付し、Z-Phe (4-F) -N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂ 1.73g (91%)を得た。

NMR (CDC1₃): (two rotamers) δ 0. 57, 0. 73, 0. 75 and 0. 90 (6H, d, J=6. 3-6. 6Hz), 1. 3 and 1. 39 (9H, s), 2. 18-3. 43 (5H, m), 2. 4 0 and 3. 03 (3H, s), 2. 74 and 3. 01 (3H, s), 4. 62-5. 49 (7H, m), 5. 95 (1H, brs), 6. 44 (1H, d, J=7. 9Hz), 6. 57-7. 35 (12H, m)

(9) Phe (4-F) -N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂の合成

Z-Phe (4-F) -N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂ 1.73g(2.61mmol)、10%パラジウム炭素 340mgのメタノール 50ml混合物を、室温、水素雰囲気下、17時間攪拌した。反応液を濾過し、メタノールで洗浄した。減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=100:10:1)に付し、Phe (4-F) -N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂ 1.25g(91%)を得た。

 $EI-MS:528 (M^{+})$

NMR (CDC1₃): (two rotamers) δ 0.50, 0.76

, 0. 79 and 0. 93 (6H, d, J=6. 3-6. 9Hz), 1. 3
4 and 1. 39 (9H, s), 2. 19-2. 95 (5H, m), 2. 5
0 and 3, 03 (3H, s), 2. 81 and 3, 02 (3H, s)
3. 17 and 3. 34 (1H, dd, J=15. 2, 5. 9 and
13. 9, 6. 9Hz), 3. 66 and 3. 84 (1H, dd, J=8.
9, 4. 6 and 8. 6, 4. 6Hz), 4. 91 and 5. 07 (1
H, d, J=10. 6Hz), 5. 07, 5. 19, 5. 30, 5. 98 and
d 6. 64 (2H, brs), 5. 49 (1H, dd, J=10. 6, 5. 9
Hz), 6. 35 and 6. 62 (1H, d, J=7. 9Hz), 6. 74
(2/31H, dd, J=7. 9, 1. 7Hz), 6. 95-7. 11 (19/3H, m)

[0110]

実施例2

Phe (4-C1) -N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂

(1) Boc-Phe (4-C1) -N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂の合成

Boc-Phe (4-C1) -OH 354mg (1.18mmol)、N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂ 0.33g (0.9 08mmol)、およびCMPI 301mg (1.18mmol)のTHF 8ml溶液に、氷冷下、TEA 0.38ml (2.72mmol)を加え、室温にて終夜攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=40:1:0.05)に付し、Boc-Phe (4-C1) -N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂ 0.45g (77%)を得た。

(2) Phe (4-C1) -N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂の合成

Boc-Phe (4-C1) -N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂ 0.45g (0.697mmol) の塩化メチレン 4ml溶液に、TFA 3mlを加え、20分間攪拌した後、減圧下に溶媒を留去した。得られた残さに飽和NaHCO₃水を加え、塩化メチレンで抽出した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去し得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=30:1:0.1) に付し、Phe (4-C1) -N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂ 355mg (93%) を得た。

EI-MS:544 and 546 (M⁺)

NMR (CDC1₃): (two rotamers) & 0.49, 0.75, 0.78 and 0.93 (6H, d, J=6.3-6.9Hz), 1.34 and 1.38 (9H, s), 2.10-2.92 (5H, m), 2.50 and 3.04 (3H, s), 2.80 and 3.01 (3H, s), 3.13 and 3.33 (1H, dd, J=15.2, 5.9 and 13.9, 6.9Hz), 3.67 and 3.85 (1H, dd, J=8.9, 5.0 and 8.6, 5.0Hz), 4.90 and 5.06 (1H, d, J=10.6Hz), 5.33, 5.41, 5.99 and 6.61 (2H, brs), 5.49 (1H, dd, J=10.6, 5.9Hz), 6.37 and 6.63 (1H, d, J=7.9Hz), 6.72 and 6.98 (1H, dd, J=7.9, 1.7Hz), 7.07-7.10 (3H, m), 7.25-7.31 (2H, m)

[0111]

実施例3

Phe (3, $4-F_2$) -N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂

(1) Fmoc-Phe (3, 4-F₂) -N-Me-Val-N-Me-T yr (3-tBu) -NH₂の合成

Fmoc-Phe (3, $4-F_2$) -OH 500mg (1. 18mmol), N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂ 0. 33g (

0.908mmo1)、およびCMPI 301mg (1.18mmo1)のTHF 8m1溶液に、氷冷下、TEA 0.38m1 (2.72mmo1)を加え、室温にて終夜攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=60:1:0.05)に付し、Fmoc-P

he (3, 4-F₂) -N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂ 0.56g (80%) を得た。

(2) Phe (3, $4-F_2$) -N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) $-NH_2$ の合成

Fmoc-Phe (3, $4-F_2$) -N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) $-NH_2$ 0. 55g (0. 715mmol) の塩化メチレン 5 ml溶液に、ジエチルアミン 5mlを加え、4時間攪拌した後、減圧下に溶媒を留去した。得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒クロロホルム:メタノール:アンモニア水=60:1:0.1)に付し、Phe (3, $4-F_2$) -N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) $-NH_2$ 381mg (97%) を得た。

 $EI-MS:546 (M^{+})$

NMR (CDC1₃): (two rotamers) δ 0.51, 0.74, 0.79 and 0.93 (6H, d, J=6.3-6.9Hz), 1.33 and 1.38 (9H, s), 2.10-2.93 (5H, m), 2.51 and 3.03 (3H, s), 2.83 and 3.01 (3H, s), 3.17 and 3.33 (1H, dd, J=14.8, 5.9 and 13.9, 6.6Hz), 3.66 and 3.84 (1H, dd, J=8.4, 5.0 and 8.6, 4.3Hz), 4.88 and 5.07 (1H, d, J=10.6Hz), 5.41, 5.9 (1H, brs), 5.41-5.51 (1H, m), 6.43 and 6.64 (1H, d, J=7.9Hz), 6.75 (2/5H, dd, J=7.9, 1.7Hz), 6.84-7.16 (28/5H, m)

[0112]

実施例4

Phe (3-F) - N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) - NH₂

(1) Boc-Phe (3-F) -N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-t Bu) -NH2の合成

Boc-Phe (3-F) -OH 0.20g (0.706mmol)、N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂ 0.21g (0.578mmol)、およびCMPI 0.20g (0.783mmol)のTHF 6ml溶液に、氷冷下、TEA 0.30ml (2.15mmol)を加え、室温にて終夜攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=60:1:0.05)に付し、Boc-Phe (3-F) -N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂ 0.33g (91%)を得た。

(2) Phe (3-F) -N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu)-NH₂の合成

Boc-Phe (3-F) -N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂ 0.33g (0.525mmol) の塩化メチレン 3ml溶液に、TFA 1.5mlを加え、15分間攪拌した後、減圧下に溶媒を留去した。残さに塩化メチレンを加え、飽和NaHCO3水溶液で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した。得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=40:1:0.1)に付し、Phe (3-F) -N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂ 241mg (87%) を得た。

 $EI-MS:528 (M^{+})$

NMR (CDC1₃): (two rotamers) δ 0.51, 0.73, 0.78 and 0.93 (6H, d, J=6.3-6.6Hz), 1.3

3 and 1. 38 (9H, s), 2. 10-2. 96 (5H, m), 2. 4 6 and 3. 03 (3H, s), 2. 78 and 3. 01 (3H, s), 3. 16 and 3. 35 (1H, dd, J=14. 8, 5. 9 and 13. 9, 6. 6Hz), 3. 70 and 3. 90 (1H, dd, J=8. 3, 5. 6 and 8. 6, 5. 0Hz), 4. 89 and 5. 06 (1 H, d, J=10. 6Hz), 5. 42, 5. 99 (1H, brs), 5. 43 -5. 52 (1H, m), 6. 41 and 6. 64 (1H, d, J=7. 9 Hz), 6. 72 (2/5H, dd, J=7. 9, 1. 7Hz), 6. 83-6 . 99 (18/5H, m), 7. 10 (2/5H, d, J=1. 7Hz), 7. 22-7. 33 (1H, m)

[0113]

実施例5

Phe (2-F) - N - Me - Val - N - Me - Tyr (3-tBu) - N H_2

(1) Boc-Phe (2-F) -N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-t Bu) -NH₂の合成

Boc-Phe (2-F) -OH 0.20g (0.706mmol)、N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂ 0.21g (0.578mmol)、およびCMPI 0.20g (0.783mmol)のTHF 6ml溶液に、氷冷下、TEA 0.30ml (2.15mmol)を加え、室温にて終夜攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=60:1:0.05)に付し、Boc-Phe (2-F) -N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂ 0.33g (91%)を得た。

(2) Phe (2-F) -N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NH₂の合成

Boc-Phe (2-F) -N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-t B)

u) $-NH_2$ 0.33g (0.525mmo1) の塩化メチレン 3m1溶液に、TFA 1.5m1を加え、15分間攪拌した後、減圧下に溶媒を留去した。残さに塩化メチレンを加え、飽和 $NaHCO_3$ 水溶液で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した。得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=40:1:0.1) に付し、Phe(2-F)-N-Me-Val-N-Me

-Tyr (3-tBu) -NH₂ 235mg (85%) を得た。

 $EI-MS:528 (M^{+})$

NMR (CDC1₃): (two rotamers) δ 0. 45, 0. 71, 0. 79 and 0. 93 (6H, d, J=5. 9-6. 6Hz), 1. 3 1 and 1. 38 (9H, s), 2. 10-2. 89 (5H, m), 2. 4 7 and 3. 06 (3H, s), 2. 76 and 3. 01 (3H, s), 3. 14 and 3. 34 (1H, dd, J=14. 3, 5. 9 and 13. 9, 6. 6Hz), 3. 79 and 3. 95 (1H, dd, J=8. 4, 5. 0 and 8. 6, 4. 3Hz), 4. 88 and 5. 06 (1H, d, J=10. 6Hz), 5. 37, 5. 99 (1H, brs), 5. 41 -5. 51 (1H, m), 6. 43 (3/5H, d, J=7. 9Hz), 6. 56 (2/5H, brs), 6. 60-6. 71 (1H, m), 6. 92-7. 29 (6H, m)

[0114]

実施例6

Phe (4-F) -N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu)-N HSO₂Me TFA塩

(1) Z-N-Me-Phe (3-tBu-4-ベンジルオキシ) $-NHSO_2Me$ の合成

粗Z-N-Me-Phe (3-t Bu-4-ベンジルオキシ) -OH 0.9 5g(2.0mmol)、WSCI・HCl 0.77g(3.99mmol)、およびメタンスルホナミド 0.29g(3.0mmol)のDMF 15ml浴液に、氷冷下、DMAP 0.49g(0.99mmol)を加えた後、室

温にて終夜攪拌した。水、続いて2N塩酸を加え、酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した。得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル:n-ヘキサン=2:1)に付し、標題化合物 0.83g(75%)を得た。

NMR (CDC1₃): δ 1. 36 (9H, s), 2. 80 (s, 3H), 2. 97-3. 30 (m, 2H), 3. 21 (s, 3H), 4. 60-4. 74

(m, 1H), 5. 08 (s, 2H), 5. 13 (s, 2H), 6. 81 (d, 1H, J=8. 2Hz), 6. 86-7. 13 (m, 2H), 7. 20-7. 4 6 (m, 10H), 9. 0 (brs, 1H)

(2) Z-N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-t-Bu) -NHSO ₂Meの合成

Z-N-Me-Tyr (3-tBu-4-ベンジルオキシ)-NHSO₂Me
 0.80g(1.45mmol)、20%水酸化パラジウム炭素 0.09gのメタノール 15ml混合物を室温下、水素雰囲気下、終夜攪拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧下に留去し、粗N-Me-Tyr (3-t-Bu)-NHSO₂Me
 0.53gを得た。

上記粗N-Me-Tyr (3-t-Bu) -NHSO₂Me 0.51g (1.43mmol)、Z-N-Me-Val-OH 0.49g (1.86mmol)、およびCMPI 0.51g (2.00mmol)のTHF 10ml溶液に、氷冷下、TEA 0.60ml (4.29mmol)を加え、室温にて終夜撹拌した。反応液に水を加え、2N塩酸により酸性をした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒酢酸を0.5%含む、酢酸エチル:n-ヘキサン=2:3)に付し、標題化合物 0.70g (2工程、85%)を得た。

(3) Boc-Phe (4-F) -N-Me-Val-N-Me-Tyr (3 -t-Bu) $-NHSO_2Me$ の合成

Z-N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-t-Bu)-NHSO₂Me
0.65g(1.13mmol)、20%水酸化パラジウム炭素 0.09g

のメタノール 10ml混合物を室温下、水素雰囲気下、2.5時間攪拌した。 反応液を濾過し、減圧下に濾液を留去し、粗N-Me-Val-N-Me-Ty r (3-t-Bu)-NHSO₂Me 0.50gを得た。

上記粗化合物 0.48g(1.09mmol)、Boc-Phe(4-F) -OH 0.40g(1.41mmol)、およびCMPI 0.39g(1.53mmol)のTHF 8ml溶液に、氷冷下、TEA 0.46ml(3.27mmol)を加え、室温にて22時間攪拌した。反応液に水を加え、10%クエン酸水で酸性とした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸を0.5%含む、酢酸エチル:n-ヘキサン=2:3)に付し、標題化合物 0.50g(2工程、65%)を得た。

(4) Phe (4-F) -N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-t-Bu) -NHSO₂Me TFA塩の合成

Boc-Phe (4-F) -N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-t-Bu) -NHSO₂Me 208mg (0.294mmol) の塩化メチレン 6ml溶液に、TFA 3mlを加え、1.5時間攪拌した。反応液を減圧下に 留去した後、残さにTFAO.1%を含むアセトニトリルー水 (1:10) 80mlを加えて溶解させ、凍結乾燥を行い、標題化合物 0.20g (94%)を得た。

 $EI-MS:606 (M^{+})$

NMR (DMSO- d_6): (three rotamers) δ 0.02 (d, 3/5H, J=5.9Hz).0.22 (d, 3/5H, J=5.9Hz).0.62 (d, 3/5H, J=7.6Hz).0.68 (d, 3/5H, J=6.6Hz).0.77 (d, 9/5H, J=6.6Hz).0.89 (d, 9/5H, J=6.3Hz).1.28 (s, 27/5H).1.31 (s, 9/5H).1.35 (s, 9/6H).1.86-2.03 (m, 2/7H).2.15-2.28 (m, 5/7H).2.5-3.4 (m, 10H).4.35 -4.62 (m, 1H).4.80-5.02 (1H).5.11-5.42 (



m, 1H), 6. 55-7. 18 (m, 7H), 8. 0-8. 2 (m, 3H), 8. 98-9. 06 (m, 1H), 11. 2 (brs, 1H)
[0115]

実施例7

Phe (4-F) - N - Me - Val - N - Me - Tyr (3-tBu) - NHOMe

(1) Z-N-Me-Phe (4-ベンジルオキシー3-tBu)-NHOMeの合成

Z-N-Me-Phe (4-ベンジルオキシー3-tBu) -OH 3.8g (7.99mmol)のTHF 50ml溶液に、氷冷下、クロロ炭酸エチル0.85ml (8.78mmol)を加え、次いでNMM 0.97ml (8.78mmol)をゆっくり滴下した。1時間攪拌した後、MeONH₂ 1.0g (12.0mmol)とTEA 2.23ml (16.0mmol)を加え、空温にて2時間攪拌した。水を加え、酢酸エチルで抽出した後、硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した。得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル:n-ヘキサン=1:2)に付し、標題化合物 2.7g (67%)を得た。

NMR (CDC1₃): δ 1. 39 (9H, s), 2. 95 (3H, s), 2. 99 (1H, m), 3. 24 (1H, m), 3. 64 (3H, s), 4. 7 (1H, m), 5. 1 (4H, d), 6. 8-7. 5 (13H, m), 9. 0 6(1H, s)

(2) N-Me-Tyr (3-tBu)-NHOMeの合成

Z-N-Me-Phe (4-ペンジルオキシ-3-tBu) -NHOMe 2. 7g(5.36mmol)のMeOH 30ml溶液に、水酸化パラジウムー炭素 675mgを加え、水素雰囲気下、2時間攪拌した。不溶物をセライトを用いて濾別し、濾液を減圧下に濃縮した。得られた残さをAftercolumn Extra column Extra col

NMR (CDC1₃): δ 1. 43 (9H, s), 2. 45 (3H, s), 2

- . 92(2H, m), 3. 12(1H, m), 3. 59(3H, s), 6. 77
 (1H, d, J=9. 4Hz), 6. 95(1H, dd, J=2. 8, 3. 4Hz), 7. 13(1H, d, J=3. 15Hz)
- (3) Z-N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NHOMeの合成

N-Me-Tyr (3-tBu) -NHOMe 1. 24g (4. 42mmo

1)、Z-N-Me-Val-OH 1.76g(6.63mmol)、および CMPI 1.7g(6.63mmol)のTHF 30ml溶液に、TEA 1.23ml(8.84mmol)を加え、終夜攪拌した。水を加え、酢酸エチルで抽出した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に濃縮した。得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル:n-ヘキサン=1:1)に付し、標題化合物 1.32g(57%)を得た。

NMR (CDC1₃): δ 0. 43 (3H, m), 0. 80 (3H, m), 1 . 36 (9H, s), 3. 02 (9H, m), 3. 65 (3H, s), 4. 4 (1H, m), 5. 1 (3H, m), 6. 4-7. 4 (8H, m)

(4) Boc-Phe (4-F) -N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-t Bu) -NHOMeの合成

Z-N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NHOMe1.23g (2.33mmol) MeOH20ml溶液に、水酸化パラジウムー炭素 350mgを加え、水素雰囲気下、1時間攪拌した。不溶物をセライトを用いて濾別し、濾液を減圧下に濃縮することにより、粗N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NHOMe0.91gを得た。

上記粗化合物 0.98g(2.5mmol)、Boc-Phe(4-F)-OH 0.92g(3.25mmol)、およびCMPI 0.83g(3.25mmol)のTHF 20ml溶液に、TEA 0.52ml(3.75mmol)を加え、終夜攪拌した。水を加え、酢酸エチルで抽出した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に濃縮した。得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル:n-ヘキサン=1:2)に付し、標題化合物 972mg(56%)を得た。

(6) Phe (4-F) -N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-tBu) -NHOMeの合成

Boc-Phe (4-F) -N-Me-Val-N-Me-Tyr (3-t Bu) -NHOMe972mg (1.508mmol) の塩化メチレン10m1溶液に、TFA 7mlを加え、30分間攪拌した。減圧下に濃縮した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 塩化メチレン:

メタノール=20:1) に付し、標題化合物 288mg (34%) を得た。

 $EI-MS:558 (M^{+})$

NMR (CDC1₃): δ 0.42(3H, d, J=13.5Hz), 0.7 9 (3H, d, J=13.2Hz), 1.33(9H, s), 2.10(1H, m), 2.60(1H, m), 2.90(2H, m), 2.91(3H, s), 3.07(3H, s), 3.28(1H, m), 3.68(3H, s), 3.9 1 (1H, m), 4.82(1H, d, J=10.7Hz), 5.13(1H, m), 6.60(1H, d, J=10.4Hz), 6.89(1H, m), 7.0-7.3(5H, m), 9.1(1H, m)

[0116]

実施例8

2-((2-アミノ-3-(4-フルオロフェニル) プロピオニル)-N-メチルアミノ)-3-メチル酪酸 <math>2-(3-tertブチル-4-ヒドロキシフェニル)-1-(2-ピリジルカルバモイル) エチルアミド

(1) Nーベンジルオキシカルボニルー3ーtertブチルー4ーヒドロキシフェニルアラニル (2ーピリジル)アミドの合成

Z-Tyr (3-tBu) -OH 3.04g(8.19mmol)のTHF 8.2ml溶液に、氷冷下N, N-カルボニルジイミダゾール 1.59g(9.83mmol)を加え、1時間攪拌した。その後、2-アミノピリジン 925mg(9.83mmol)を加え、氷冷下で2時間、室温にて6時間半攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した。得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル:n-ヘキサン=1:2)に付し

、標題化合物 2.16g(59%)を得た。

NMR (CDC1₃): δ 1. 24 (9H, s), 2. 95-3. 20 (1H, m), 4. 45-4. 60 (1H, m), 5. 11 (2H, dd, J=17.5, 12. 2Hz), 6. 53 (1H, d, J=7. 9Hz), 6. 85 (1H, d, J=7. 9Hz), 6. 85 (1H, d, J=7. 9Hz), 6. 95-7. 15 (2H, m), 7. 32 (5H, brs), 7. 67-7. 73 (1H, m), 8. 15-8. 25 (1H, m)

(2) 3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニルアラニル (2-ピリジル)アミドの合成

Nーベンジルオキシカルボニルー3ーtertブチルー4ーヒドロキシフェニルアラニル (2ーピリジル)アミド 2.16g(4.83mmo1)のメタノール 160m1溶液に、10%パラジウム炭素 400mgを加え、水素雰囲気下、室温にて終夜攪拌した。濾過後、減圧下に濾液を濃縮し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 メタノール:アンモニア水:塩化メチレン=10:1:100)に付し、標題化合物 1.48g(98%)を得た。

NMR (CDC1₃): δ 1. 36 (9H, s), 2. 72-3. 23 (2H, m), 3. 67-3. 72 (1H, m), 6. 62 (1H, d, J=7. 9Hz), 6. 85-6. 88 (1H, m), 6. 95-7. 20 (2H, m), 7. 70-7. 77 (1H, m), 8. 29-8. 39 (2H, m)

「(3) 2 - (N-ベンジルオキシカルボニル<math>-N-メチルアミノ) - 3 - 3 - 4 - 2 - 4 - - 4

3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニルアラニル (2-ピリジル)アミド 1.48g(4.73mmol)、Z-N-Me-Val-OH 1.63g(6.15mmol)、およびCMPI 1.57g(6.15mmol)のTHF 30ml溶液に、氷冷下TEA 1.5ml(10.88mmol)を加え、氷冷下3時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去

NMR (CDC1₃): δ 0. 70-0. 95 (6H, m). 1. 26 (9 H, s). 2. 20-2. 35 (1H, m). 2. 70-3. 10 (5H, m). 4. 00-4. 20 (1H, m). 4. 65-4. 80 (1H, m). 5. 1 7 (2H, brs). 6. 44 (1H, d, J=7. 6Hz). 6. 60-6. 85 (1H, m). 6. 95-7. 10 (2H, m). 7. 36 (5H, brs). 7. 60-7. 75 (1H, m). 8. 10-8. 25 (2H, m)

(4) 3ーメチルー2ーメチルアミノ酪酸 2ー(3ーtertブチルー4ーヒドロキシフェニル) -1ー(2ーピリジルカルバモイル) エチルアミドの合成 2ー(NーベンジルオキシカルボニルーNーメチルアミノ) -3ーメチル酪酸 2ー(3-tertブチルー4ーヒドロキシフェニル) -1ー(2ーピリジルカルバモイル) エチルアミド 1.74g(3.10mmol)のメタノール 50ml溶液に、10%パラジウム炭素 300mgを加え、水素雰囲気下、室温にて終夜攪拌した。濾過後、減圧下に濾液を濃縮し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 メタノール:アンモニア水:塩化メチレン=5:0.1:100)に付し、標題化合物 1.30g(98%)を得た

NMR (CDC1₃): δ 0. 69 (3H, d, J=6. 9Hz), 0. 8 5 (3H, d, J=6. 9Hz), 1. 31 (9H, s), 1. 95-2. 11 (1H, m), 2. 36 (3H, s), 2. 81 (1H, d, J=4. 6Hz), 2. 99-3. 18 (2H, m), 4. 73-4. 81 (1H, m), 6. 5 9 (1H, d, J=7. 9Hz), 6. 94 (1H, dd, J=7. 9, 2. 0Hz), 7. 00-7. 10 (2H, m), 7. 65-7. 72 (1H, m), 7. 80 (1H, d, J=7. 9Hz), 8. 18 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 25 (1H, d, J=4. 6Hz),

(5) 2-((2-プトキシカルボニルアミノ-3-(4-フルオロフェニル)) プロピオニル) -N-メチルアミノ<math>) -3-メチル酪酸 2-(3-tert)

ブチルー4 ーヒドロキシフェニル) ー1 ー (2 ーピリジルカルバモイル) エチル アミドの合成

3-メチルー2-メチルアミノ酪酸 2-(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル) -1-(2-ピリジルカルバモイル) エチルアミド 1.25g(2.93mmol)、Boc-Phe(4-F)-OH 1.08g(3.81mmol)、およびCMPI 973mg(3.81mmol)のTHF 1 9m1溶液に、氷冷下TEA 0.94m1(6.74mmol)を加え、氷冷下4時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル:nーヘキサン=1:1)に付し、標題化合物 1.72g(85%)を得た。

NMR (CDC1₃): δ 0. 65-1. 02 (6H, m), 1. 26 (9 H, s), 1. 34 (9H, s), 2. 20-2. 40 (1H, m), 2. 85 -3. 15 (4H, m), 2. 89 (3H, s), 4. 20-4. 35 (1H, m), 4. 70-5. 00 (2H, m), 6. 61 (1H, d, J=7. 9Hz), 6. 75-7. 20 (7H, m), 7. 60-7. 80 (1H, m), 8. 20-8. 30 (2H, m)

(6) 2-((2-アミノ-3-(4-フルオロフェニル) プロピオニル)-N-メチルアミノ)-3-メチル酪酸 2-(3-tertブチル-4-ヒドロキシフェニル)-1-(2-ピリジルカルバモイル)エチルアミドの合成

2-((2-ブトキシカルボニルアミノ-3-(4-フルオロフェニル)プロピオニル)-N-メチルアミノ)-3-メチル酪酸 2-(3-tertブチル-4-ヒドロキシフェニル)-1-(2-ピリジルカルバモイル)エチルアミド1.67g(2.41mmol)の塩化メチレン 30ml溶液にTFA 5mlを加え、室温で1時間半攪拌した。反応液を減圧下に留去し、得られた残さに塩化メチレンを加え、2規定水酸化ナトリウム水溶液および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した。減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒メタノール:アンモニア水:塩化メチレン=3:0.1:100)に付し、標題

化合物 370mgを得た。

 $EI-MS:591 (M^{+})$

NMR (CDC1₃): δ 0. 74 (2H, d, J=6.9Hz), 0. 7 7 (1H, d, J=6.9Hz), 0. 88 (1H, d, J=6.3Hz), 0. 95 (2H, d, J=6.3Hz), 1. 25 (9H, s), 2. 24-2. 44 (1H, m), 2. 50-3. 25 (4H, m), 2. 78 (2. 4H, s), 2. 85 (0. 6H, s), 3. 55-3. 65 (0. 8H, m), 3. 8 0-3. 90 (0. 2H, m), 4. 00 (0. 8H, d, J=10. 9Hz), 4. 36 (0. 2H, d, J=10. 9Hz), 4. 65-4. 80 (0. 2H, m), 4. 90-5. 00 (0. 8H, m), 6. 55-7. 20 (8H, m), 7. 65-7. 75 (1H, m), 8. 15-8. 25 (1H, m) [0117]

実施例9

N-(2-(2-(2-r)-3-(4-r)-3-(4-r)-3-r)-3-(3-r)

(1) Z-3-tBu-チロシノールの合成

Z-Tyr (3-tBu) -OMe 7.4g (19mmol)のTHF 190ml溶液に、氷冷下、水素化ホウ素リチウム 1.25g (57.4mmol)を加え、室温で1.5時間攪拌した。飽和NH₄Cl水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 ヘキサン:酢酸エチル=1:1)に付し、標題化合物 6.7g (99%)を得た。

NMR (CDC1₃): δ 1. 38 (9H, s), 2. 15 (1H, m), 2. 78 (2H, brd, J=6. 9Hz), 3. 5-3. 8 (2H, m), 3. 8-4. 0 (1H, m), 4. 86 (1H, s), 4. 9-5. 0 (1H, m), 5. 09 (2H, s), 6. 58 (1H, d, J=7. 9Hz), 6. 88 (1H, brd, J=7. 9Hz), 7. 05 (1H, brs), 7. 34 (5

H, s)

(2) 2-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) <math>-3-(3-t Bu-4-t Fu+5) プロピルアミンの合成

Z-3-tBu-チロシノール 2g(5.6mmo1)、トリフェニルホスフィン 1.76g(6.7mmo1)、フタルイミド 0.99g(6.7mmo1)のTHF 50ml溶液に、氷冷下、アゾジカルボン酸ジエチルエステル(DEAD) 1.05ml(6.7mmo1)を加え、同温度で1時間攪拌した。水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 ヘキサン:酢酸エチル=2:1)に付し、(1-(1,3-ジヒドロ-1,3-ジオキソーイソインドール-2-イル)メチル-2-(3-tBu-4-ヒドロキシフェニル)エチル)カルバミド酸ベンジルエステル 3.2gを得た。

上記化合物 3.2gに40%メチルアミンメタノール溶液 40m1を室温で加え、同温度で10時間攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=20:1:0.1)に付し、標題化合物 1.9gを得た。

NMR (CDC1₃): δ 1. 37 (9H, s), 2. 6-2. 9 (4H, m), 3. 7-3. 9 (4/5H, m), 3. 9-4. 1 (1/5H, m) 4. 8-4. 9 (4/5H, m), 5. 09 (2H, s), 5. 4-5. 5 (1/5H, m), 6. 5-6. 6 (1H, m), 6. 84 (1H, d, J=7. 3Hz), 6. 9-7. 1 (1H, m), 7. 33 (5H, s)

 $2-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) -3-(3-tBu-4-ヒドロキシフェニル) プロピルアミン 1.0g (2.8 mmol)、シアン酸カリウム 0.5g(5.5 mmol)、酢酸 0.5ml、ジオキサン 10ml、水 10mlの混合物を60℃で2時間攪拌した。飽和NaHCO<math>_3$ 水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウム

で乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒 酢酸エチル:メタノール=50:1) に付し、標題化合物 0.9g(80%) を得た。

NMR (CDC1₃): δ 1. 35 (9H, s), 2. 5-2. 8 (2H, m), 3. 0-3. 2 (1H, m), 3. 2-3. 4 (1H, m), 3. 7-3. 9 (1H, m), 5. 01 (2H, d, J=3. 6Hz), 6. 63 (1H, d, 7. 9Hz), 6. 84 (1H, brd, J=7. 9Hz), 7. 04 (1H, brs), 7. 2-7. 4 (5H, m)

(4) N-(2-(2-(ベンジルオキシカルボニル-<math>N-メチルアミノ) -3- 3-メチループチリルアミノ) -3-(3- t B u -4-ヒドロキシフェニル) プロピル) 尿素の合成

N-(2-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)-3-(3-tBu-4-ヒドロキシフェニル) プロピル) 尿素 0.9g(2.26mmol)のメタノール 20ml溶液に、<math>10%パラジウム炭素 100mgを加え、水素雰囲気下、室温にて12時間攪拌した。濾過後、減圧下に濾液を濃縮し、<math>N-(2-アミノ-3-(3-tBu-4-ヒドロキシフェニル) プロピル) 尿素 0.54g を得た。

上記化合物 0.53g(2mmo1)、Z-N-Me-Val-OH 0.69g(2.6mmo1)、およびCMPI 0.67g(2.6mmo1)のTHF 20m1溶液に、氷冷下、TEA 1m1(7.2mmo1)を加え、室温にて1.5時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=20:1:0.1)に付し、標題化合物 0.98g(98%)を得た。

NMR (CDC1₃): δ 0. 82 (3H, d, J=6. 3Hz), 0. 88 (3H, d, J=6. 3Hz), 1. 35 (9H, s), 2. 1-2. 3 (1H, m), 2. 6-2. 8 (2H, m), 2. 76 (3H, s), 3. 0-3. 4 (2H, m), 3. 9-4. 1 (1H, m), 4. 7-5. 0 (2H, m), 5

- . 0-5. 1 (2 H, m), 5. 5-5. 6 (1 H, m), 6. 4-7. 0 (5 H, m), 7. 34 (5 H, s)
- (5) N-(2-(2-((2-(t-ブトキシカルボニルアミノ)-3-(4-フルオロフェニル) プロピオニル)-N-メチルアミノ)-3-メチループチリルアミノ)-3-(3-tBu-4-ヒドロキシフェニル) プロピル) 尿素の合成

N-(2-(2-(ベンジルオキシカルボニル-N-メチルアミノ) -3-メチルーブチリルアミノ) -3-(3-tBu-4-ヒドロキシフェニル) プロピル) 尿素 0.97g(1.95mmol)のメタノール 20ml溶液に、10%パラジウム炭素 100mgを加え、水素雰囲気下、室温にて3時間攪拌した。濾過後、減圧下に濾液を濃縮し、N-(2-(2-アミノ-3-メチループチリルアミノ) -3-(3-tBu-4-ヒドロキシフェニル) プロピル) 尿素 0.72gを得た。

上記粗化合物 0.64g(1.85mmol)、Boc-Phe(4-F) -OH 0.63g(2.22mmol)、およびCMPI 0.57g(2.23mmol)のTHF 18ml溶液に、氷冷下、TEA 0.93ml(6.67mmol)を加え、室温にて8時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=20:1:0.1)に付し、標題化合物 0.79g(66%)を得た。

NMR (DMSO- d_6): δ 0. 70, 0. 75, 0. 85, 0. 95 (6H, d, J=5. 9-6. 3Hz), 1. 2-1. 4 (18H, m), 2. 0 -2. 1 (1H, m), 2. 4-2. 9 (7H, m), 2. 9-3. 1 (2H, m), 3. 8-4. 0 (1H, m), 4. 3-4. 6 (2H, m), 5. 39, 5. 51 (2H, brs), 5. 74 (1H, d, J=1. 3Hz), 5. 9-6. 0 (1H, m), 6. 6-6. 9 (2H, m), 6. 9-7. 1 (2H, m), 7. 1-7. 3 (3H, m), 7. 60, 7. 73 (1H, brd), 9. 02 (1H, s)

(6) N-(2-(2-((2-アミノ-3-(4-フルオロフェニル) プロピオニル) -N-メチルアミノ) -3-メチルーブチリルアミノ) -3-(3-tBu-4-ヒドロキシフェニル) プロピル) 尿素 の合成

N-(2-(2-(2-(t-プトキシカルボニルアミノ)-3-(4-フルオロフェニル) プロピオニル) <math>-N-メチルアミノ) -3-メチルーブチリルアミノ) -3-(3-tBu-4-ヒドロキシフェニル) プロピル) 尿素 0.

75gの塩化メチレン 6m1溶液に、氷冷下、TFA 6m1を加え、室温で 1時間攪拌した後、減圧下に溶媒を留去した。残さに塩化メチレンを加え、飽和 NaHCO3水溶液で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶 媒を留去した。得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=20:1:0.1)に付し、標題 化合物 480mg (76%) を得た。

 $FAB-MS:544 (M^{+}+1)$

NMR (DMSO- d_6): 8 0. 49, 0. 73, 0. 85 (6H, d, J=6. 0-6. 6Hz), 1. 30, 1. 32 (9H, s), 2. 0-2. 2 (1H, m), 2. 4-3. 1 (9H, m), 3. 7-4. 1 (3H, m), 4. 52, 5. 48 (2H, m), 5. 8-6. 0 (1H, m), 6. 6-6. 8 (2H, m), 6. 9-7. 3 (5H, m), 7. 67, 8. 79 (1H, d, J=7. 6-8. 6Hz), 9. 01, 9. 06 (1H, s)

[0118]

実施例10

N-(2-(2-(2-P-1)-3-(4-D-1)) プロピオニル) -N-y+D-1 -3-y+D-1 -3-(3-t) -4-t -4-t

(1) N-(2-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)-3-(3-tBu-4-ヒドロキシフェニル)プロピル)カルバミド酸 t-Buエステルの合成 (2-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)-3-(3-tBu-4-ヒドロキシフェニル)プロピル)アミン 1.46g(4.1mmol)のジオキサン 8ml溶液に氷冷下、炭酸ナトリウム 0.44g(4.1mmol)の水溶

液8m1、(Boc) $_2$ O 0.9g(4.1mmol)を順次加え、同温度で2.5時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 ヘキサン:酢酸エチル=2:1)に付し、標題化合物 1.7g(91%)を得た。

NMR (CDC1₃): δ 1. 38 (9H, s), 1. 42 (9H, s), 2 \cdot 6-2. 9 (2H, m), 3. 1-3. 3 (2H, m), 3. 8-4. 0 (1 H, m), 4. 7-4. 8 (1H, m), 5. 08 (2H, s), 6. 58 (1 H, d, J=8. 9Hz), 6. 85 (1H, brd, J=8. 9Hz), 7. 03 (1H, brs), 7. 2-7. 5 (5H, m)

N-(2-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)-3-(3-t Bu-4-ヒ ドロキシフェニル) プロピル) カルバミド酸 <math>t-Buxステル 1.6g(3.5 mmol) のメタノール 35ml溶液に、10%パラジウム炭素 160 mgを加え、水素雰囲気下、室温にて1.5時間攪拌した。濾過後、減圧下に濾液を濃縮し、N-((2-アミノ-3-(3-t Bu-4-ヒドロキシフェニル) プロピル) カルバミド酸 <math>t-Buxステル 1.1gを得た。

上記粗化合物 1.1g(3.42mmo1)、Z-N-Me-Val-OH 1.08g(4.08mmol)、およびCMPI 1.04g(4.07mmol)のTHF 35ml溶液に、氷冷下、TEA 1.7ml(12.2mmol)を加え、室温にて1時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 ヘキサン:酢酸エチル=2:1)に付し、標題化合物 1.8g(93%)を得た。

NMR (CDC1₃): δ 0. 82 (3H, d, J=6.6Hz), 0. 90 (3H, d, J=6.2Hz), 1. 37 (9H, s), 1. 42 (9H, s)

- (2. 1-2. 3 (1 H, m), 2. 5-2. 8 (5 H, m), 3. 0-3. 3
 (2 H, m), 3. 9-4. 3 (2 H, m), 5. 13 (2 H, s), 6. 44
 (1 H, d, J=7. 9 Hz), 6. 75 (1 H, brd, J=7. 9 Hz),
 7. 00 (1 H, brs), 7. 36 (5 H, s)
- (3) N-(2-(2-((2-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)-3-(4-フルオロフェニル) プロピオニル)-<math>N-メチルアミノ)-3-メチループチリルアミノ)-3-(3-tBu-4-tドロキシフェニル)プロピル)カルバミド酸 t-Buエステルの合成

N-(2-(2-(ベンジルオキシカルボニル-N-メチルアミノ)-3-メチループチリルアミノ)-3-(3-tBu-4-ヒドロキシフェニル)プロピル)カルバミド 酸t-Buエステル 1.8g(3.16mmol)のメタノール 35ml溶液に、<math>10%パラジウム炭素 180mgを加え、水素雰囲気下、室温にて1時間攪拌した。濾過後、減圧下に濾液を濃縮し、<math>N-(2-(2-(N-メチルアミノ)-3-メチループチリルアミノ)-3-(3-tBu-4-ヒドロキシフェニル)プロピル)カルバミド酸 t-Buエステル 1.33gを得た。

上記粗化合物 1.33g(3.15mmo1)、Z-Phe(4-F)-OH 1.2g(3.78mmo1)、およびCMPI 0.97g(3.78mmo1)のTHF 35m1溶液に、氷冷下、TEA 1.6ml(11.5mmo1)を加え、室温にて10時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 ヘキサン:酢酸エチル=1:1)に付し、標題化合物 1.48g(53%)を得た。

NMR (CDC1₃): 8 0. 68, 0. 75, 0. 91, 0. 98 (6H, d, J=6. 2-6. 9Hz), 1. 35, 1. 37, 1. 40, 1. 42 (18H, m), 2. 1-3. 4 (10H, m), 4. 0-4. 5, 4. 7-5. 1, 5. 5-5. 7 (7H, m), 6. 3-7. 5 (17H, m)

(4) 2- (2- ((2- (ベンジルオキシカルボニルアミノ) -3- (4-

フルオロフェニル) プロピオニル) -N-メチルアミノ) -3-メチルーブチリルアミノ) -3- (3-t Bu-4-ヒドロキシフェニル) プロピルアミン の合成

N-(2-(2-(2-(4-2)) - 3-(4-2)) - 3-(4-2) フルオロフェニル) プロピオニル) -N-3+2 アミノ) -3-3+2 カルバミルアミノ) -3-(3-1) カルバミ

ド酸 t-Buxステル 1.1 gの塩化メチレン 5m1溶液に、氷冷下、TFA 5m1を加え、室温で30分間攪拌した後、減圧下に溶媒を留去した。残さに塩化メチレンを加え、飽和 $NaHCO_3$ 水溶液で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した。得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=20:1:0.1) に付し、標題化合物 1.1 g (92%) を得た。

NMR (CDC1₃): 8 0. 67, 0. 76, 0. 92, 0. 97 (6H, d, J=6. 6-6. 9Hz), 1. 35, 1. 37 (9H, s), 2. 2-2. 5 (1H, m), 2. 4-3. 1 (9H, m), 4. 0-4. 2, 4. 4-4. 5, 4. 7-5. 1, 5. 5-5. 6, 5. 7-5. 9, 6. 2-6. 4, 6. 5-6. 7, 6. 8-7. 4 (19H, m)

(5) N-(2-(2-(2-r)-3-(4-r)-3-(4-r)-3-(3-r)-

2-(2-((2-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)-3-(4-フルオロフェニル)プロピオニル)-N-メチルアミノ)-3-メチルーブチリルアミノ)-3-(3-tBu-4-ヒドロキシフェニル)プロピルアミン 580mg(0.91mmo1)のDMF 4.5ml溶液に室温で、1H-ピラゾールー1-カルボキサミジン塩酸塩 161mg(1.09mmo1)およびDIEAO.19ml(1.09mmo1)を加え、同温度で18時間攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(シリカゲル NH-DM1020(富士シリシア化学)、展開溶媒 酢酸エチル:メタノール=100:1から10:1)に付し、N-(2-(2-(2-

(ベンジルオキシカルボニルアミノ)-3-(4-7)ルオロフェニル)プロピオニル)-N-メチルアミノ)-3-メチルーブチリルアミノ)-3-(3-t) u-4-ヒドロキシフェニル)プロピル)グアニジン 410 mg を得た。

上記化合物 410mgのメタノール 20m1溶液に、10%パラジウム炭素 40mgを加え、水素雰囲気下、室温にて5時間攪拌した。濾過後、減圧下に濾液を濃縮し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(シリカゲル NH-DM1020(富士シリシア化学)、展開溶媒 酢酸エチル:メタノール=5:1)に付し、標題化合物 250mg(76%)を得た。

 $FAB-MS:543 (M^{+}+1)$

NMR (CD₃OD)): δ 0. 47, 0. 53, 0. 80, 0. 90 (6H, d, J=6. 3-6. 9Hz), 1. 31, 1. 37 (9H, s), 2. 0-2. 3 (1H, m), 2. 41, 2. 46, 2. 57 (3H, s), 2. 5-3. 4 (6H, m), 3. 8-4. 6 (3H, m), 6. 6-7. 3 (7H, m) [0119]

実施例11

N-(2-(2-(2-r)-3-(4-r)-3-(4-r)-3-r)-3-(3-r)

2-(2-((2-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)-3-(4-フルオロフェニル)プロピオニル)-N-メチルアミノ)-3-メチルーブチリルアミノ)-3-(3-tBu-4-ヒドロキシフェニル)プロピルアミン 500mg(0.79mmo1)のエタノール 4m1溶液に室温で、ジメチル N-シアノジチオイミノカルボネート 127mg(0.87mmo1)を加え、同温度で16時間攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮後、得られた残さに室温で40%メチルアミンメタノール溶液5m1を加え、同温度で16時間攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮後、得られた残さに室温で40%メチルアミンメタノール溶液5m1を加え、同温度で16時間攪拌した。反応混合物を減圧下濃縮後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=20:1:0.1)に付し、N-(2-(2-((2-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)-3-(4

ーフルオロフェニル)プロピオニル)-N-メチルアミノ)-3-メチルーブチリルアミノ)-3-(3-t B u -4 -ヒドロキシフェニル)プロピル)-N' -シアノーN''-メチルグアニジン4 5 0 m g を得た。

上記化合物 450mgのメタノール 6m1溶液に、10%パラジウム炭素50mgを加え、水素雰囲気下、室温にて15時間撹拌した。濾過後、減圧下に濾液を濃縮し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=20:1:0.1)に付し、標題化合物 280mg(78%)を得た。

 $FAB-MS:582 (M^{+}+1)$

NMR (CDC1₃): δ 0. 62, 0. 79, 0. 87, 0. 91 (6H, d, J=6. 3-6. 6Hz), 1. 37, 1. 40 (9H, s), 2. 1-2. 4 (1H, m), 2. 5-3. 0 (10H, m), 3. 1-3. 4 (2H, m), 3. 6-4. 4 (3H, m), 5. 8-6. 1 (1H, m), 6. 6-7. 2 (7H, m), 8. 68 (1H, d, J=6. 6Hz)

[0120]

実施例12

N-(2-(2-(2-r))-3-(4-r)) N-(2-(2-r))-3-(4-r) N-(2-r) N-(2-

(1) N-(2-(2-(2-ベンジルオキシカルボニルアミノ-3-(4-7) フェニルプロパノイル-<math>N-メチルアミノ) -3-メチル) ブチリルアミノ) -3-(3-tertブチル-4-ヒドロキシフェニル) プロピル) スルファミドの合成

2-(2-(2-ベンジルオキシカルボニルアミノ-3-(4-フルオロフェニルプロパノイル-N-メチルアミノ)-3-メチル)ブチリルアミノ)-3-(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル)プロピルアミン <math>514mg (0.811mmol)の1,4-ジオキサン 8m1溶液に、スルファミド 156mg (1.62mmol)を加え、120Cで5時間攪拌した。反応液の溶媒を減圧下に留去し、残さに水を加えてクロロホルムで抽出し、飽和食塩水で

洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去し、得られた残 さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 塩化メチレン:メタノー ル=20:1)に付し、標題化合物 397mg(69%)を得た。

NMR (CDC1₃): (two rotamers)δ 0.69, 0.85 and 0.99 (6H, d, J=6.3-6.6Hz), 1.36 and 1.37 (9H, s), 1.80-1.90 (1H, m), 2.22-2.4 0 (1H, m), 2.43 and 2.81 (3H, s), 2.60-3.1 0 (4H, m), 3.26-3.38 (1H, m), 3.70-3.80 (1H, m), 3.90-4.10 (1H, m), 4.28-4.44 (1H, m), 4.72-5.30 (3H, m), 5.03 (2H, s), 6.52-6.66 (2H, m), 6.80-7.40 (10H, m)

(2) N-(2-(2-(2-P=1-3-(4-D))) - 3-(3-D) - 3-(3-D) - 3-D -

N-(2-(2-(2-ベンジルオキシカルボニルアミノ-3-(4-フルオロフェニルプロパノイル-N-メチルアミノ)-3-メチル)ブチリルアミノ)-3-(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル)プロピル)スルファミド 332mg(0.466mmol)、10%パラジウム炭素 40mgのメタノール 5m1混合物を、室温、水素雰囲気下、終夜攪拌した。反応液を濾過し、メタノールで洗浄した。減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=100:10:1)に付し、標題化合物 180mg(67%)を得た

 $FAB-MS:558 (M^{+}+H)$

NMR (CDC1₃): (two rotamers) δ 0. 63, 0. 75, 0. 81 and 0. 93 (6H, d, J=6. 3-6. 6Hz), 1. 3 8 and 1. 39 (9H, s), 2. 20-3. 42 (6H, m), 2. 6 0 and 3. 02 (3H, s), 3. 49 (1H, s), 3. 60-3. 9 0 (2H, m), 4. 30-4. 44 (1H, m), 5. 30-5. 40 (1H

(0121), m), 6. 56-7. 16 (7H, m), 8. 34-8. 42 (1H, m)

実施例13

(1) 2-(2-(2-ベンジルオキシカルボニルアミノ-3-(4-フルオロフェニルプロパノイル-N-メチルアミノ) <math>-3-メチル) ブチリルアミノ) -3-(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル) プロピルアミノ酢酸エチルエステルの合成

2-(2-(2-ベンジルオキシカルボニルアミノ-3-(4-フルオロフェニルプロパノイル-N-メチルアミノ) -3-メチル) ブチリルアミノ) -3-(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル) プロピルアミン 1.17g(1.84mmol)のエタノール 18ml溶液に、氷冷下、グリオキシル酸エチル 0.7ml(2.76mmol)、酢酸 1.8mlおよび水素化シアノホウ素ナトリウム 173mg(2.76mmol)を加え1時間攪拌した。反応液に飽和NaHCO3水溶液を加えて酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 ヘキサン:酢酸エチル:塩化メチレン:=2:3:1)に付し、標題化合物 900mg(68%)を得た。

NMR (CDC1₃): (two rotamers) δ 0. 65, 0. 75, 0. 91 and 0. 97 (6H, d, J=6. 2-6. 9Hz), 1. 2 2 and 1. 29 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 35 and 1. 3 6 (9H, s), 2. 22-2. 40 (1H, m), 2. 42 and 2. 9 0 (3H, s), 2. 60-3. 02 (5H, m), 3. 22-3. 46 (2H, m), 4. 06-4. 28 (2H, m), 4. 47 (1H, d, J=12. 2Hz), 4. 80-5. 12 (3H, m), 5. 29 (2H, s), 5. 74 (1H, d, J=8. 9Hz), 6. 58-7. 42 (12H, m)

(2) 2-(2-(2-ベンジルオキシカルボニルアミノ-3-(4-フルオロフェニルプロパノイル-N-メチルアミノ) <math>-3-メチル) ブチリルアミノ) -3-(3-tertブチル-4-ヒドロキシフェニル) プロピルアミノアセタミドの合成

2-(2-(2-ベンジルオキシカルボニルアミノ-3-(4-フルオロフェニルプロパノイル-N-メチルアミノ)-3-メチル)ブチリルアミノ)-3-

(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル)プロピルアミノ酢酸 エチルエステル 889mg (1.23mmol)のメタノール 24ml溶液にアンモニア水 16mlを加え室温にて15時間攪拌した。減圧下に溶媒を留去し、酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=100:10:1)に付し、標題化合物 600mg (70%)を得た。

NMR (CDC1₃): (two rotamers) δ 0. 65, 0. 75, 0. 90 and 0. 96 (6H, d, J=6. 0-6. 6Hz), 1. 3 6 and 1. 37 (9H, s), 2. 22-2. 40 (1H, m), 2. 4 7 and 2. 82 (3H, s), 2. 60-3. 02 (4H, m), 3. 2 4 and 3. 26 (2H, s), 4. 02-4. 38 (2H, m), 4. 7 6-5. 08 (3H, m), 5. 40-5. 90 (3H, m), 6. 56-7. 38 (12H, m)

(3) 2-(2-(2-r))-3-(4-r)ルオロフェニルプロパノイルーN-xチルアミノ(3-r)-3-(3-r)-3-(3-r)-4-(3-r)-1-(3-r)-3-(3-r)-3-(3-r)-3-(3-r)-4-(3-r)-3-

2-(2-(2-ベンジルオキシカルボニルアミノ-3-(4-フルオロフェニルプロパノイル-N-メチルアミノ) -3-メチル) ブチリルアミノ) -3- (3-tertブチル-4-ヒドロキシフェニル) プロピルアミノアセタミド <math>595mg(0.860mmo1) のメタノール 10m1 溶液に、20%水酸 化パラジウム炭素 150mg を加え、室温、水素雰囲気下、終夜攪拌した。反応液を濾過し、メタノールで洗浄した。減圧下に溶媒を留去した後、得られた残

さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 塩化メチレン:メタノール: 0 に

 $FAB-MS:558 (M^++H)$

NMR (CDC1₃): (two rotamers) δ 0.66, 0.79 and 0.92 (6H, d, J=6.3-6.6Hz), 1.36 and

1. 39 (9H, s), 2. 22-2. 38 (1H, m), 2. 63 and

2. 91 (3H, s), 2. 50-2. 82 (4H, m), 3. 12-3. 2 8 (2H, m), 3. 58-3. 88 (2H, m), 4. 18-4. 40 (2H, m), 5. 50-5. 70 (1H, m), 6. 58-7. 14 (8H, m)

[0122]

実施例14

N-[2-(3-tertブチル-4-ヒドロキシフェニル)-1-(メタンスルホニルアミノメチル) エチル]-2-[N-(4-フルオロフェニルアラニノイル) メチルアミノ]-3-メチルブタナミド

(1) N-Z-2-(4-ベンジルオキシー3-tertブチルフェニル)ー 1-ヒドロキシメチルエチルアミンの合成

Z-Phe (4-ベンジルオキシ-3-tBu) -OMe 5.8g(12.2mmol)のメタノール(100ml)-水(20ml)混合溶液に、水素化 ホウ素ナトリウム 1.5g(36.6mmol)を加え、室温にて終夜攪拌した。反応液を減圧下に濃縮した後、飽和塩化アンモニウム水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル: n-ヘキサン=1:2)に付し、標題化合物 5.1g(94%)を得た。

(2) 3-(4-ベンジルオキシ-3-tertブチルフェニル)-2-ベン ジルオキシカルボニルアミノプロピルアミンの合成

N-Z-2-(4-ベンジルオキシ-3-tertブチルフェニル)-1-ヒドロキシメチルエチルアミン 5.09g(11.4mmol)、トリフェニルホスフィン 4.41g(17.1mmol)、およびフタルイミド 2.51 g (17.1mmol)のTHF 66ml溶液に、氷冷下、ジエチル アゾジカルボキシレート 3.0ml (17.1mmol)を加え、4時間攪拌した。反応液を濃縮して得られた残さのメタノール 70ml溶液に、ヒドラジン 6mlを加え、室温にて4時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧下に溶媒を留去した。得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 塩化メチレン:メタノール=10:1)に付し、標題化合物 2.45g(49%)を得た。

- (3) N-[3-(4-ベンジルオキシ-3-tertブチルフェニル)-2-ベンジルオキシカルボニルアミノプロピル] メタンスルホナミドの合成
- 3-(4-ベンジルオキシ-3-tertブチルフェニル)-2-ベンジルオキシカルボニルアミノプロピルアミン 1.27g(2.84mmol)の塩化メチレン 29ml溶液に、氷冷下、TEA 0.6ml(4.26mmol)を加え、続いて塩化メタンスルホニル 0.3ml(3.69mmol)をゆっくり加えた。30分間攪拌した後、水を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去し得られた残さを、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 塩化メチレン:酢酸エチル:n-ヘキサン=1:1:2)に付し、標題化合物 1.23g(83%)を得た。
- (4) 2 [N-(ベンジルオキシカルボニル) メチルアミノ<math>]-N-[2-(3-tertブチル-4-tert)-1-(メタンスルホニルアミノメチル) エチル<math>]-3-メチルブタナミドの合成

N-[3-(4-ベンジルオキシ-3-tertブチルフェニル)-2-ベンジルオキシカルボニルアミノプロピル]メタンスルホナミド 1.2g(2.29mmo1)をメタノール 23m1と塩化メチレン 5m1の混合溶液に溶解させ、水酸化パラジウムー炭素 0.60gを加え、水素雰囲気下に12時間攪拌した。不溶物をセライトを用いて濾別し、濾液を濃縮することにより、粗<math>N-[2-rs]/-3-(4-ベンジルオキシ-3-tertブチルフェニル)プロピル]メタンスルホナミド 0.68gを得た。

NMR (CDC1₃): δ 1. 39 (s, 9H), 2. 48 (dd, 1H, J=8. 2, 13. 9Hz), 2. 73 (dd, 1H, J=5. 1, 13. 3H

- z)、2.94 (dd, 1H, J=7.9, 11.9Hz)、2.96 (s, 3 H)、3.10-3.22 (m, 1H)、3.24 (dd, 1H, J=3.6, 12.2Hz)、6.60 (d, 1H, J=7.9Hz)、6.83 (dd, 1 H, J=2.0Hz)、6.83 (dd, 1 H, J=2.0, 7.9Hz)、7.03 (d, 1H, J=2.0Hz)
 上記粗化合物 0.66g、Z-N-Me-Val-OH 758mg (2.86mmol)、およびCMPI 730mg (2.86mmol)のTHF
 22ml溶液に、氷冷下、TEA 0.91ml (6.59mmol)を加えた。室温にて終夜攪拌した後、飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去し得られた残さを、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 塩化メチレン:酢酸エチル:n-ヘキサン=1:3:2)に付し、標題化合物 1.08g (90%)を得た。
- (5) 2-[N-(N-ベンジルオキシカルボニルー4-フルオロフェニルアラニノイル) メチルアミノ] <math>-N-[2-(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル) -1-(メタンスルホニルアミノメチル) エチル] <math>-3-メチルブタナミドの合成
- 2- [N-(ベンジルオキシカルボニル) メチルアミノ] -N- [2-(3-tertブチル-4-ヒドロキシフェニル) -1-(メタンスルホニルアミノメチル) エチル] -3-メチルブタナミド 1.0g(1.83mmol)のメタノール 18ml溶液に、水酸化パラジウムー炭素 0.40gを加え、水素雰囲気下に1.5時間攪拌した。不溶物をセライトを用いて濾別し、濾液を濃縮して得られた残さ 0.75g、Z-Phe(4-F)-OH 748mg(2.66mmol)、およびCMPI 602mg(2.36mmol)のTHF18ml溶液に、氷冷下、TEA 0.82ml(5.44mmol)を加えた。室温にて終夜攪拌した後、飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去し得られた残さを、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 塩化メチレン:酢酸エチル:n-ヘキサン=1:3:2)に付し、標題化合物 827mg(64%)を得た。

(6) N-[2-(3-tertブチル-4-ヒドロキシフェニル)-1-(メタンスルホニルアミノメチル)エチル]-2-[N-(4-フルオロフェニル アラニノイル)メチルアミノ]-3-メチルブタナミドの合成

ド 680mg (0.95mmol) のメタノール 10ml溶液に、水酸化パラジウムー炭素 0.25gを加え、水素雰囲気下に1時間攪拌した。不溶物をセライトを用いて濾別し、濾液を濃縮して得られた残さを、シリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒 クロロホルム:メタノール:濃アンモニア水=10:10:1) に付し、標題化合物 494mg (89%)を得た。

 $EI-MS:578 (M^{+})$

NMR (CDC1₃): (two rotamers) δ 0. 62 (d, 21 /10H, J=6.9Hz), 0. 75 (d, 9/10H, J=6.6Hz), 0. 84 (d.9/10H, J=6.6Hz), 0. 93 (d, 21/10H, J=6.3Hz), 1. 36 (s, 27/10H), 1. 39 (s, 63/10H), 2. 20-2. 45 (m, 1H), 2. 46-2. 95 (m, 8H), 3. 02-3. 17 (m, 3H), 3. 61-4. 05 (m, 2H), 4. 18-4. 37 (m, 1H), 4. 87-4. 95 (m, 7/10H), 5. 23-5. 35 (m, 3/10H), 5. 55-5. 70 (m, 3/10H), 6. 20-6. 50 (m, 7/10H), 6. 60-7. 20 (m, 7H), 8. 01 (d, 1H, J=7.6Hz)

[0123]

実施例15

2-((2-アミノ-3-(4-フルオロフェニル) プロピオニル) -N-メチルアミノ) -3-メチル酪酸 <math>2-(3-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニル) -1-カルバミドメチルエチルアミド

(1) 2-(4-ベンジルオキシ-3-t-ブチルフェニル)-1-ヒドロキ シメチルエチルカルバミン酸 ベンジルエステルの合成 Z-Phe (3-tBu-4-ベンジルオキシ) -OMe 2.46g (5.19mmol)のTHF 50ml溶液に、氷冷下、水素化ホウ素りチウム 3 3 mg (15.57mmol)を加え、室温にて3時間攪拌した。反応液に飽和塩化アンモニウム水を加え、、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 n- へキサン:酢酸エチル=2:1)に付し、標題化合物 2.30g (99%)を得た。

NMR (CDC1₃): δ 1. 38 (9H, s), 2. 11 (1H, brs), 2. 80 (2H, d, J=6. 9Hz), 3. 54-3. 77 (2H, m), 3. 83-3. 97 (1H, m), 4. 88-4. 97 (1H, m), 5. 09 (4H, s), 6. 85 (2H, d, J=8. 3Hz), 6. 97 (1H, dd, J=8. 3, 1. 8Hz), 7. 11 (1H, d, J=1. 8Hz), 7.

(2) 2-(4-ベンジルオキシー3-t-ブチルフェニル)-1-メタンスルホニルオキシメチルエチルカルバミン酸 ベンジルエステルの合成

27-7. 50 (10H, m)

2-(4-ベンジルオキシ-3-t-ブチルフェニル) -1-ヒドロキシメチルエチルカルバミン酸 ベンジルエステル 1.87g(4.18mmo1) のピリジン 42m1溶液に、氷冷下、メタンスルホニルクロリド 0.36m1(4.60mmo1)を加えた。1時間攪拌した後、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去し、標題化合物 1.93g(88%)を得た。

NMR (CDCl₃): δ 1.38 (9H, s)、2.76-2.92 (2H, m)、2.96 (3H, s)、4.10-4.21 (2H, m)、4.21-4.32 (1H, m)、4.88-5.00 (1H, m)、5.09 (4H, s)、6.86 (1H, d, J=8.6Hz)、6.98 (1H, brd, J=7.9Hz)、7.11 (1H, brs)、7.30-7.48 (10H, m) (3) 2-(4-ベンジルオキシー3-tブチルフェニル)-1-シアノメチルエチルカルバミン酸 ベンジルエステルの合成

2- (4-ベンジルオキシ-3-t ブチルフェニル) -1-メタンスルホニル

オキシメチルエチルカルバミン酸 ベンジルエステル 1.93g(4.23mmo1)のDMSO 11ml溶液にシアン化カリウム 827mg(12.7mmo1)を加え、70で加熱した。4時間攪拌した後、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒 n-0キサン:酢酸エチル=2:1)に付し、標題化合物 1.4

2g(74%)を得た。

NMR (CDC1₃): 8 1. 38 (9 H, s), 2. 46 (1 H, d d, J=16. 8, 4. 0 Hz), 2. 74 (1 H, d d, J=16. 8, 4. 6 Hz), 2. 82 (1 H, d d, J=13. 8, 8. 4 Hz), 2. 96 (1 H, d d, J=13. 8, 6. 5 Hz), 4. 07-4. 18 (1 H, m), 4. 8 9-4. 98 (1 H, m), 5. 09 (4 H, s), 6. 87 (1 H, d, J=8. 3 Hz), 6. 99 (1 H, d d, J=8. 3, 1. 5 Hz), 7. 12 (1 H, d, J=1. 5 Hz), 7. 36-7. 47 (10 H, m)

(4) 2-(3-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)-1-カルバミドメ チルエチルアミンの合成

2-(4-ベンジルオキシ-3-t ブチルフェニル)-1-シアノメチルエチルカルバミン酸 ベンジルエステル 1.38g(3.03mmo1)のDMSO 24m1溶液に、氷冷下、炭酸カリウム 1.59g、30%過酸化水素水4.0m1を加えた。室温下2時間攪拌後、反応液に水を加え、析出結晶を濾取し、2-(4-ベンジルオキシ-3-t ブチルフェニル)-1-カルバミドメチルエチルカルバミン酸 ベンジルエステルを得た。

上記粗化合物、20%水酸化パラジウム炭素 0.50g、およびメタノール30mlの混合物を室温下、水素雰囲気下、8時間攪拌した。反応液を濾過し、メタノールで洗浄した。減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=100:10:1)に付し、標題化合物 639mg(84%)を得た。NMR(DMSO):δ 1.33(9H,s)、1.96(1H,dd,J=14.5,8.6Hz)、2.12(1H,dd,J=14.5,4.0Hz

-), 2. 37 (1H, dd, J=13.4, 7.4Hz), 2. 46-2. 55 (1H, m), 3. 07-3. 20 (1H, m), 6. 68 (1H, d, J=8.2Hz), 6. 73 (1H, brs), 6. 79 (1H, brd, J=8.2Hz), 7. 40 (1H, brs), 9. 05 (1H, s)
- (5) 2-(ベンジルオキシカルボニル)メチルアミノ-3-メチル酸酸 2-(3-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)-1-カルバミドメチルエチル

アミドの合成

Z-N-Me-Val-OH 736mg(2.78mmol)、2-(3-t-ブチルー4-ヒドロキシフェニル)-1-カルバミドメチルエチルアミン579mg(2.32mmol)、およびCMPI 710mg(2.78mmol)のTHF 23ml溶液に、氷冷下、TEA 0.77mlを加え、室温にて4時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル)に付し、標題化合物 1.09g(95%)を得た。

NMR (CDC1₃): 8 0. 78-0. 90 (6H, m), 1. 37 (9 H, s), 2. 14-2. 80 (5H, m), 2. 72 (3H, s), 3. 92 -4. 04 (1H, m), 4. 32-4. 48 (1H, m), 5. 04, 5. 1 5 (2H, brs), 5. 27-5. 37 (1H, m), 5. 78, 6. 03 (1H, brs), 6. 38-6. 82 (3H, m), 7. 04 (1H, brs), 7. 30-7. 41 (5H, m).

- (6) 3-メチル-2-メチルアミノ酸酸 2-(3-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニル) -1-カルバミドメチルエチルアミドの合成
- 2- (ベンジルオキシカルボニル) メチルアミノ-3-メチル酸酸 2- (3 -t-ブチル-4-ヒドロキシフェニル) -1-カルバミドメチルエチルアミド
- 1.04g(2.09mmol)のメタノール 20ml溶液に、10%パラジウム炭素 100mgを加え、水素雰囲気下、室温にて1時間攪拌した。濾過後、減圧下に濾液を濃縮し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィ
- (展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=100:10:1)

に付し、標題化合物 O. 67g(88%)を得た。

NMR (CDC1₃): 8 0. 68 (3H, d, J=6. 9Hz), 0. 8
3 (3H, d, J=6. 9Hz), 1. 38 (9H, s), 1. 82-1. 97
(1H, m), 2. 27 (3H, s), 2. 45 (1H, dd, J=15. 8,
7. 3Hz), 2. 68 (1H, d, J=4. 6Hz), 2. 78-2. 91 (
2H, m), 4. 41-4. 56 (1H, m), 5. 30 (1H, brs), 5

. 58 (1H, brs), 6. 34 (1H, brs), 6. 62 (1H, d, J=8. 0Hz), 6. 92 (1H, dd, J=8. 0, 2. 0Hz), 7. 04
(1H, d, J=2. 0Hz), 7. 63 (1H, brd, J=8. 9Hz)

(7) 2-((2-アミノ-3-(4-フルオロフェニル) プロピオニル) - N-メチルアミノ) - 3-メチル酪酸 2-(3-t-ブチルー4-ヒドロキシフェニル) - 1-カルバミドメチルエチルアミドの合成

Z-Phe (4-F) -OH 650mg (2.05mmol)、3-メチルー2ーメチルアミノ酸酸 2ー(3-tーブチルー4ーヒドロキシフェニル)ー1ーカルバミドメチルエチルアミド 0.62g(1.71mmol)、および CMPI 524mg(2.05mmol)のTHF 17ml溶液に、氷冷下、TEA 0.57ml(4.10mmol)を加え、室温にて終夜攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル)に付し、2ー((2ーベンジルオキシカルボニルアミノー3ー(4ーフルオロフェニル)プロピオニル)ーNーメチルアミノ)ー3ーメチル酪酸 2ー(3ーtーブチルー4ーヒドロキシフェニル)ー1ーカルバミドメチルエチルアミド 1.05g(93%)を得た。

上記化合物 1.16g(1.75mmol)、10%パラジウム炭素 120mgのメタノール 18ml混合物を、室温、水素雰囲気下、3時間攪拌した。反応液を濾過し、メタノールで洗浄した。減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=100:10:1)に付し、標題化合物 761mg(

82%)を得た。

 $EI-MS:528 (M^{+})$

NMR (CDC1₃): δ 0. 67, 0. 80, 0. 90, 0. 92 (6H, d, J=6. 3-6. 9Hz), 1. 37, 1. 39 (9H, s), 2. 21 -3. 22 (6H, m), 2. 61, 2. 89 (3H, s), 3. 59-3. 8 8, 4. 34-4. 48 (3H, m), 5. 33, 5. 42 (1H, brs), 5. 90, 6. 07 (1H, brs), 6. 56-7. 18 (7H, m), 8.

71 (1 H, brd, J = 8. 3 Hz)

[0124]

実施例16

2-((2-アミノ-3-(4-フルオロフェニル) プロピオニル)-N-メチルアミノ)-3-メチル酪酸 <math>2-(3-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)-1-メタンスルホニルメチルエチルアミド

(1) 2-(4-ベンジルオキシ3-t-ブチルフェニル)-1-トルエンス ルホニルオキシメチルエチルカルバミン酸 ベンジルエステルの合成

2-(4-ベンジルオキシー3-t-ブチルフェニル)-1-ヒドロキシメチルエチルカルバミン酸 ベンジルエステル 2.07g(4.63mmo1)のピリジン 46m1溶液に、氷冷下、トルエンスルホニルクロリド 6.79g(35.6mmo1)を加えた。6.5時間攪拌した後、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1)に付し、標題化合物 2.46g(88%)を得た。

NMR (CDC1₃): δ 1. 36 (9H, s), 2. 42 (3H, s), 2. 72-2. 86 (2H, m), 3. 92-4. 09 (3H, m), 4. 84-4. 95 (1H, m), 5. 04 (2H, s), 5. 07 (2H, s), 6. 79 (1H, d, J=8. 0Hz), 6. 87 (1H, brd, J=8. 0Hz), 7. 06 (1H, brs), 7. 26-7. 48 (12H, m), 7. 76 (2H, d, J=8. 3Hz)

(2) 2-(4-ベンジルオキシ3-t-ブチルフェニル)-1-メチルチオ メチルエチルカルバミン酸 ベンジルエステルの合成

2-(4-ベンジルオキシ3-t-ブチルフェニル)-1-トルエンスルホニルオキシメチルエチルカルバミン酸 ベンジルエステル 2.4g(3.99mmol)のエタノール 40ml溶液にナトリウムメタンチオラート 560mg(7.99mmol)のメタノール4ml溶液を加え、40℃で3時間撹拌した。減圧下に溶媒を留去した後、飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 n-ヘキサン:酢酸エチル=5:1)に付し、標題化合物 1.6

NMR (CDC1₃): 8 1. 38 (9H, s), 2. 12 (3H, s),
2. 61 (2H, d, J=5. 6Hz), 2. 85 (2H, d, J=6. 3Hz), 3. 99-4. 12 (1H, m), 4. 80-4. 91 (1H, m), 5.
09 (4H, s), 6. 85 (1H, d, J=8. 3Hz), 6. 96 (1H, brd, J=7. 6Hz), 7. 11 (1H, brs), 7. 27-7. 50 (10H, m)

3g(86%)を得た。

(3) 2-(4-ベンジルオキシ3-t-ブチルフェニル)-1-メタンスルホ ニルメチルエチルカルバミン酸 ベンジルエステルの合成

2-(4-ベンジルオキシ3-t-ブチルフェニル)-1-メチルチオメチルエチルカルバミン酸 ベンジルエステル 1.54g(3.23mmol)のTHF 75mlと水 25mlの溶液に、室温下、オキソン 5.91g(6.46mmol)を加えた。1時間攪拌した後、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 nーヘキサン:酢酸エチル=1:1)に付し、標題化合物 1.59g(97%)を得た。

NMR (CDC1₃): δ 1. 38 (9H, s), 2. 88 (3H, brs), 3. 00 (2H, brd, J=6. 9Hz), 3. 17 (1H, dd, J=

- 14. 8, 4. 6Hz), 4. 19-4. 30 (1H, m), 4. 35-4. 4
 7 (1H, m), 5. 07-5. 18 (1H, m), 5. 09 (2H, s), 5
 . 10 (2H, s), 6. 85 (1H, d, J=8. 5Hz), 6. 97 (1H, d, J=8. 5, 1. 7Hz), 7. 10 (1H, brs), 7. 28-7
 . 49 (10H, m)
- (4) 2-(3-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)-1-メタンスルホ

ニルメチルエチルアミンの合成

2-(4-ベンジルオキシー3-t-ブチルフェニル)-1-メタンスルホニルメチルエチルカルバミン酸 ベンジルエステル 1.0g(1.96mmo1)、20%水酸化パラジウム炭素 0.08gのメタノール 16m1混合物を室温下、水素雰囲気下、終夜攪拌した。反応液を濾過し、メタノールで洗浄した。減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=100:10:1)に付し、標題化合物 0.56g(99%)を得た。

NMR (CDC1₃): δ 1. 40 (9H, s), 2. 64 (1H, dd, J=13. 7, 7. 9Hz), 2. 73 (1H, dd, J=13. 7, 5. 9Hz), 2. 93-3. 03 (1H, m), 2. 98 (3H, s), 3. 13 (1H, dd, J=14. 2, 2. 0), 3. 61-3. 74 (1H, m), 6. 62 (1H, d, J=7. 9Hz), 6. 88 (1H, dd, J=7. 9, 2. 0), 7. 05 (1H, d, J=2. 0Hz)

(5) 2-(ベンジルオキシカルボニル) メチルアミノー3-メチル酪酸 2-(3-t-)ブチルー4-ヒドロキシフェニル) -1-メタンスルホニルメチルエチルアミドの合成

Z-N-Me-Val-OH 518mg(1.96mmol)、2-(3-t-ブチルー4-ヒドロキシフェニル)ー1-メタンスルホニルメチルエチルアミン 0.47g(1.63mmol)、およびCMPI 500mg(1.96mmol)のTHF 16ml溶液に、氷冷下、TEA 0.55mlを加え、室温にて2時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した

NMR (CDC1₃): δ 0. 83 (3H, d, J=6.6Hz), 0. 8 9 (3H, d, J=6.3Hz), 1. 38 (9H, s), 2. 14-2. 33 (1H, m), 2. 64-2. 97 (2H, m), 2. 74 (3H, s), 2.

91 (3H, s), 3. 13 (1H, dd, J=14.6, 4.6), 3. 29 (1H, dd, J=14.6, 6.9), 3. 94 (1H, d, J=11.2) , 4. 43-4.57 (1H, m), 4. 79 (1H, brs), 5. 14 (2 H, s), 6. 40-6.84 (3H, m), 7. 06 (1H, brs), 7. 37 (5H, brs).

(6) 2-((2-アミノ-3-(4-フルオロフェニル) プロピオニル) - N-メチルアミノ) <math>-3-メチル酪酸 2-(3-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニル) -1-メタンスルホニルメチルエチルアミドの合成

2- (ベンジルオキシカルボニル) メチルアミノー3ーメチル酪酸 2- (3ーtーブチルー4ーヒドロキシフェニル) ー1ーメタンスルホニルメチルエチルアミド 0.65g(1.22mmol)のメタノール 10ml溶液に、10%パラジウム炭素 130mgを加え、水素雰囲気下、室温にて30分間攪拌した。濾過後、減圧下に濾液を濃縮した。得られた残さと、ZーPhe(4ーF)ーOH 465mg(1.47mmol)、およびCMPI 375mg(1.47mmol)のTHF 15ml溶液に、氷冷下、TEA 0.41ml(2.93mmol)を加え、室温にて終夜攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 nーヘキサン:酢酸エチル=1:1)に付し、2-((2-ベンジルオキシカルボニルアミノー3-(4-フルオロフェニル)プロピオニル)ーNーメチルアミノ)-3ーメチル酪酸 2-(3-tーブチルー4ーヒドロキシフェニル)-1ーメタンスルホニルメチルエチルアミド 484mg(57%)を得た。

上記化合物 $424 \,\mathrm{mg}$ (0.609 $\mathrm{mmo1}$)、10%パラジウム炭素 $43 \,\mathrm{mg}$ のメタノール6 $\mathrm{m1}$ 混合物を、室温、水素雰囲気下、2 時間攪拌した。反応液を濾過し、メタノールで洗浄した。減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 塩化メチレン:メタノール=15:1)に付し、標題化合物 $239 \,\mathrm{mg}$ (70%)を得た。

 $EI-MS:563 (M^{+})$

NMR (CDC1₃): δ 0. 65, 0. 78, 0. 91, 0. 93 (6H, d, J=6. 6-7. 3Hz), 1. 38, 1. 39 (9H, s), 2. 22 -2. 40 (1H, m), 2. 46-3. 40 (6H, m), 2. 66 (3H, s), 2. 93 (3H, s), 3. 60-3. 83 (1H, m), 3. 87, 4. 26 (1H, d, J=10. 8Hz), 4. 38-4. 67 (1H, m), 6. 57-7. 17, 8. 88 (8H, m)
[0125]

実施例17

2-(2-((2-r))-3-(4-r)) プロピオニル) -(3-t) N-メチルアミノ) -(3-t) Bu-4-ヒドロキシフェニル) プロパノール

(1) 3-tBu-チロシノールの合成

Z-3-tBu-チロシノール 8.2g(23mmo1)のメタノール 2 50ml溶液に、10%パラジウム炭素 800mgを加え、水素雰囲気下、室温にて10時間攪拌した。濾過後、減圧下に濾液を濃縮し、標題化合物 5.1 g(99%)を得た。

NMR (CDC1₃): δ 1. 40 (9H, s), 2. 45 (1H, dd, J=8. 6, 13. 5Hz), 2. 71 (1H, dd, 5. 3, 13. 5Hz), 3. 0-3. 2 (1H, m), 3. 38 (1H, dd, J=7. 6, 10. 5Hz), 3. 65 (1H, dd, J=3. 6, 10. 5Hz), 6. 61 (1H, d, J=7. 9Hz), 6. 88 (1H, dd, J=2. 0, 7. 9Hz), 7. 06 (1H, d, J=2. 0Hz)

(2) (2-(ベンジルオキシカルボニル-N-メチルアミノ)-3-メチル

ーブチリルアミノ) -3- (3-tBu-4-ヒドロキシフェニル) プロパノー ルの合成

و دران و

3-tBu-チロシノール1g (4.48mmol)、Z-N-Me-Va 1-OH 1.43g(5.4mmol)、およびCMPI 1.38g(5.4mmol)のTHF 45ml溶液に、氷冷下、TEA 2.2ml(15.8mmol)を加え、室温にて13時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 ヘキサン:酢酸エチル=1:1)に付し、標題化合物 1.9g(90%)を得た。

NMR (CDC1₃): δ 0. 84 (3H, d, J=6.6Hz), 0. 92 (3H, d, J=6.3Hz), 2. 1-2. 3 (1H, m), 2. 5-2. 8 (5H, m), 3. 5-3. 7 (2H, m), 3. 9-4. 2 (2H, m), 5. 13 (2H, s), 6. 2-6. 4 (1H, m), 6. 45 (1H, d, J=7.6Hz), 6. 80 (1H, brd, J=7.6Hz), 7. 05 (1H, brs), 7. 36 (5H, s)

(3) 2-(2-((2-(t-プトキシカルボニルアミノ)-3-(4-フルオロフェニル) プロピオニル)-N-メチルアミノ)-3-メチループチリルアミノ) <math>-3-(3-t Bu-4-ヒドロキシフェニル) プロパノールの合成

(2-(ベンジルオキシカルボニル-N-メチルアミノ) -3-メチルーブチリルアミノ) -3-(3-tBu-4-ヒドロキシフェニル) プロパノール 1 . 9g(4mmol) のメタノール 40ml溶液に、10%パラジウム炭素190mgを加え、水素雰囲気下、室温にて3時間攪拌した。濾過後、減圧下に濾液を濃縮し、<math>(2-(N-メチルアミノ) -3-メチルーブチリルアミノ) -3-(3-tBu-4-ヒドロキシフェニル) プロパノール 1. 4gを得た。

上記粗化合物 1.4g、Boc-Phe (4-F)-OH 1.4g(4.94mmol)、およびCMPI 1.3g(5.09mmol)のTHF 40ml溶液に、氷冷下、TEA 2ml(14.3mmol)を加え、室温にて12時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食

特平11-283163

塩水で洗浄、硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残 さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒 ヘキサン:酢酸エチル= 1:1) に付し、標題化合物 1.9 g (78%) を得た。

NMR (CDC1₃): δ 0. 77, 0. 92, 1. 02 (6H, d), 1. 2-1. 5 (18H, m), 2. 2-3. 1 (8H, m), 3. 5-3. 8 (2H, m), 4. 0-4. 3, 4. 4-4. 5, 4. 7-4. 9, 5. 2-5.

4 (2 H, m), 6. 3-7. 5 (8 H, m)

(4) 2-(2-((2-r))-3-(4-r)) プロピオニル) -N-x チルアミノ) -3-x チルーブチリルアミノ) -3-(3-t) B u -4-t ドロキシフェニル) プロパノール の合成

2-(2-((2-(t-ブトキシカルボニルアミノ)-3-(4-フルオロフェニル)プロピオニル)-N-メチルアミノ)-3-メチルーブチリルアミノ)-3-(3-tBu-4-ヒドロキシフェニル)プロパノール 0.5gの塩化メチレン 2m1溶液に、氷冷下、TFA 2m1を加え、室温で1時間攪拌した後、減圧下に溶媒を留去した。残さに塩化メチレンを加え、飽和NaHCO3が溶液で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した。得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=20:1:0.1)に付し、標題化合物 250mg(60%)を得た。

 $EI-MS:501 (M^{+})$

NMR (CDC1₃): δ 0. 68, 0. 79, 0. 93 (6H, d, J=6. 3-6. 9Hz), 1. 36, 1. 39 (9H, s), 2. 2-2. 4 (1H, s), 2. 5-3. 2 (4H, m), 2. 68, 2. 84 (3H, s), 3. 5-3. 9 (3H, m), 3. 89, 4. 43 (1H, d, J=10. 9Hz), 4. 0-4. 4 (1H, m), 6. 5-7. 1 (7H, m), 6. 58, 8. 41 (1H, d, J=6. 9-7. 6Hz)

[0126]

実施例18

 $(2-(2-(2-r \le 1-3-(4-r) + 1-r) + 1-r)$

- -3-メチルーブチリルアミノ)-3-(3-tBu-4-ヒドロキシフェニル)プロピル)メチルスルホン
- (1) (2-(2-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)-3-メチループチリルアミノ)-3-(3-tBu-4-ヒドロキシフェニル)プロピル)メチルスルホンの合成
- (2-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) -3-(3-t Bu-4-ヒドロキシフェニル) プロピル) メチルスルホン 797mg(1.56mmol) のメタノール 15ml溶液に、10%水酸化パラジウム 80mgを加え、水素雰囲気下、室温にて12時間攪拌した。濾過後、減圧下に濾液を濃縮し、(2-アミノ-3-(3-t Bu-4-ヒドロキシフェニル) プロピル) メチルスルホン 400mg(90%) を得た。

上記粗化合物 400mg (1.4mmol)、Z-Val-OH 528mg (2.1mmol)、およびCMPI 539mg (2.1mmol)のTHF 10ml溶液に、氷冷下、TEA 0.58ml (4.2mmol)を加え、室温にて2時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 ヘキサン:酢酸エチル=1:1)に付し、標題化合物 504mg (69%)を得た。

NMR (CDC1₃): 8 0. 79 (3 H, d, J=6. 9 Hz). 0. 9 1 (3 H, d, J=6. 6 Hz). 1. 38 (9 H, s). 2. 0-2. 2 (1 H, m). 2. 89 (3 H, s). 2. 97 (2 H, d, J=6. 9 Hz). 3. 1-3. 4 (2 H, m). 3. 94 (1 H, dd, J=5. 6, 7. 9 Hz). 4. 4-4. 6 (1 H, m). 5. 10 (2 H, s). 5. 1-5. 2 (1 H, m). 5. 35 (1 H, brs). 6. 59 (1 H, d, J=8. 3 Hz). 6. 5-6. 7 (1 H, m). 6. 88 (1 H, brd, J=8. 3 Hz). 7. 05 (1 H, brs). 7. 34 (5 H, s)

(2) (1-ホルミルー2-(4-フルオロフェニル) エチル) カルバミド酸 $t \, B \, u \, \text{エステルの合成}$

Boc-Phe (4-F) -OH 1g (3.53mmol) およびO, N-

ジメチルヒドロキシルアミン塩酸塩 0.38g(3.9mmo1)の塩化メチレン17m1溶液に、氷冷下、TEA 1.1m1(7.9mmo1)およびBOP 1.64g(3.7mmo1)を加え、室温で1.5時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 ヘキサン:酢酸エチル=1:1)に付し、NーメトキシーNーメチルー2ー(tープトキシカルボニルアミノ)ー3ー(4ーフルオロフェニル)プロピルアミド 1.08g(94%)を得た。

上記化合物 1 g (3.07mmol)のエーテル 30ml溶液に-10℃にて水素化アルミニウムリチウム 120mg (3.16mmol)を加え、同温度で10分間攪拌した。反応混合物に同温度で硫酸水素カリウム 630mg (4.63mmol)の15ml水溶液を加えた。反応液を酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 ヘキサン:酢酸エチル=2:1)に付し、標題化合物 0.8g (98%)を得た。NMR (CDCl₃):δ 1.44 (9H,s)、3.0-3.2 (2H,m)、4.3-4.5 (1H,m)、5.02 (1H,brs)、7.00 (2H,t,J=8.6Hz)、7.13 (2H,dd,J=5.4,8.6Hz)

, 9. 63 (1 H, s)

(2-(2-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)-3-メチルーブチリルアミノ)-3-(3-tBu-4-ヒドロキシフェニル)プロピル)メチルスルホン <math>500mg(0.96mmo1)のメタノール <math>10m1溶液に、10%パラジウム炭素 <math>50mgを加え、水素雰囲気下、室温にて12時間攪拌した。濾過後、減圧下に濾液を濃縮し、(2-(2-アミノ-3-メチルーブチリルアミノ)-3-(3-tBu-4-ヒドロキシフェニル)プロピル)メチルスルホン <math>330mgを得た。

上記粗化合物 330mg(0.86mmol)および(1-ホルミルー2ー(4-フルオロフェニル)エチル)カルバミド酸 tBuエステル 275mg (1.03mmol)のメタノール 8ml溶液に氷冷下、酢酸 0.07ml (1.22mmol)および水素化シアノホウ素ナトリウム 85mg(1.29mmol)を順次加え、室温で30分間攪拌した。塩化メチレンを加え、飽和NaHCO3水溶液で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した。得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒クロロホルム:メタノール:アンモニア水=40:1:0.1)に付し、標題化合物 520mg(95%)を得た。

NMR (CDC1₃): δ 0. 68 (3H, d, J=5.6Hz), 0. 8 5 (3H, d, J=6.9Hz), 1. 38 (9H, s), 1. 41 (9H, s), 1. 9-2.1 (1H, m), 2. 4-2.9 (5H, m), 2. 9-3. 1 (2H, m), 2. 99 (3H, s), 3. 1-3.3 (2H, m), 3. 8 -4.0 (1H, m), 4. 47 (1H, d, J=8.9Hz), 4. 5-4. 8 (1H, m), 5. 56 (1H, brs), 6. 64 (1H, d, J=7.9Hz), 6. 9-7.2 (6H, m), 7. 7-7.9 (1H, m)

(4) (2-(2-(2-アミノ-3-(4-フルオロフェニル)) プロピルアミノ) -3-メチルーブチリルアミノ) -3-(3-tBu-4-ヒドロキシフェニル) プロピル) メチルスルホンの合成

(2-(2-(2-(t-ブトキシカルボニルアミノ)-3-(4-フルオロフェニル)プロピルアミノ)-3-メチルーブチリルアミノ)-3-(3-tBu-4-ヒドロキシフェニル)プロピル)メチルスルホン <math>520 mgの塩化メチレン 2 m 1 溶液に、水冷下、T F A 2 m 1 を加え、室温で3 0 分間攪拌した後、減圧下に溶媒を留去した。残さに塩化メチレンを加え、飽和NaHCO3水溶液で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した。得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=20:1:0.1)に付し、標題化合物 400 mg (91%)を得た。

 $EI-MS:535 (M^{+})$

NMR (CDC1₃): δ 0. 75 (3H, d, J=6.9Hz), 0. 8 9 (3H, d, J=6.9Hz), 1. 39 (9H, s), 2. 0-2. 1 (1 H, m), 2, 3-2, 5 (2H, m), 2. 53 (1H, dd, J=3.6, 11.6Hz), 2. 72 (1H, dd, J=4.6, 13.2Hz), 2. 8 0 (1H, d, J=4.6Hz), 2. 8-3. 1 (5H, m), 3. 19 (2 H, d, J=5.9Hz), 4. 5-4. 7 (1H, m), 6. 62 (1H, d, J=7.9Hz), 6. 93 (1H, dd, J=2.0, 7.9Hz), 6. 99 (2H, t, J=8.8Hz), 7. 0-7. 2 (3H, m), 7. 80 (1H, d, J=8.6Hz)

[0127]

実施例19

合成

2-(1-(2-((2-r))-3-(4-r)) プロピオニル) -N-xチルアミノ) -3-xチルーブチリルアミノ) -2-(3-t) セプチルー4ーヒドロキシフェニル) エチル) -6-xチルー4ーピリミジノン (1) 3-(4-x) ジルオキシー3ーtertブチルフェニル) -2-x ジルオキシカルボニルアミノプロピオニトリルの合成

Z-Phe (4-ベンジルオキシー3-tBu) -NH $_2$ 4.6g (10 m mol)のTHF 20ml溶液に、氷冷下、ピリジン 1.6 ml (20 m mol)と無水トリフルオロ酢酸 1.55 ml (11 mmol)を加え、室温にて4.5日間攪拌した。反応液を減圧下に留去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル:n-ヘキサン=1:4)に付し、標題化合物 3.35g (99%)を得た。

NMR (CDC1₃): δ 1. 37 (9H, s), 3. 0 (2H, m), 4 . 85 (1H, m), 5. 03 (1H, brd), 5. 10 (2H, s), 5. 14 (2H, s), 6. 69 (1H, d, J=8. 58Hz), 7. 05 (1H, d, J=8. 58Hz), 7. 05 (1H, d, J=8. 58Hz), 7. 2 (1H, s), 7. 3-7. 5 (10H, m) (2) 2-[2-(4-(1))]+2-(1)+2 3-(4-ベンジルオキシー3-tertブチルフェニル)-2-ベンジルオキシカルボニルアミノプロピオニトリル 3.48g(7.85mmo1)を飽和塩酸/エタノール溶液 50mlの溶液とし、室温にて1.5日間攪拌した。減圧下に濃縮し、得られた残さをエタノール 70mlに溶解して、氷冷下、アンモニアガスを吹き込んだ後、室温にて17時間攪拌した。減圧下に濃縮し、得られた残さのメタノール 50ml溶液にアセト酢酸メチル 0.640mlおよび水酸化カリウム 562mgを加え、室温にて4.5日間攪拌した。飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、塩化メチレンで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1)に付し、標題化合物 1.76g(67%)を得た。

NMR (CDC1₃): δ 1. 39 (9H, s), 2. 25 (3H, s), 3. 09 (2H, brd), 4. 89 (1H, brd), 5. 03 (2H, s), 5. 07 (2H, s), 5. 80 (1H, brd), 6. 14 (1H, s), 6. 79 (1H, d, J=8. 24Hz), 6. 92 (1H, d, J=8. 24Hz) 6. 96 (1H, s), 7. 25-7. 43 (10H, m)

(3) 2- [1-アミノー2-(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル) エチル] -6-メチルー4-ピリミジノンの合成

2-[2-(4-ベンジルオキシ-3-tertブチルフェニル)-1-ベンジルオキシカルボニルアミノエチル]-6-メチルー4-ピリミジノン 1.76g(3.35mmo1)および20%水酸化パラジウム炭素 0.15gのメタノール 30m1懸濁液を、水素雰囲気下、16時間攪拌した。反応液を濾過し、メタノールで洗浄した。減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 塩化メチレン:メタノール=10:1)に付し、標題化合物 824mg(82%)を得た。

NMR (CDC1₃): 8 1. 37 (9H, s), 2. 32 (3H, s), 2. 74 (1H, brd), 3. 15 (1H, brd), 4. 09 (1H, m), 6. 16 (1H, s), 6. 59 (1H, d, J=7. 92Hz), 6. 83 (1H, d, J=7. 92Hz) 6. 99 (1H, s). (4) 2-(1-(2-(ペンジルオキシカルボニルメチルアミノ)-3-メチループチリルアミノ)-2-(3-tertブチルー<math>4-ヒドロキシフェニル) エチル) -6-メチルー4-ピリミジノンの合成

Z-N-Me-Val-OH 678mg (2.55mmol)、2-[1-アミノー2-(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル) エチル] -6-メチルー4ーピリミジノン 700mg (2.32mmol)、およびCMPI

653mg (2.55mmol) のTHF 20ml溶液に、氷冷下、TEA

0.97m1を加え、室温にて終夜攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル:n-ヘキサン=1:2)に付し、標題化合物 0.77g(61%)を得た。

NMR (CDC1₃): δ 0. 79-0. 90 (6H, m), 1. 30 (9 H, m), 2. 2 (4H, m), 2. 8-3. 1 (5H, m), 4. 3 (1H, d, J=7. 3), 4. 97 (1H, m), 5. 1-5. 25 (3H, m), 6. 18 (1H, d, J=8. 58), 6. 41 (1H, d, J=8. 58Hz), 6. 5-6. 85 (2H, m), 7. 3 (5H, m)

(5) 2-[2-(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル)-1-(3-メチルー2-メチルアミノブチリルアミノ) エチル] <math>-6-メチルー4-ピリミジノンの合成

2-(1-(2-(ベンジルオキシカルボニルメチルアミノ)-3-メチループチリルアミノ)-2-(3-tertプチルー4-ヒドロキシフェニル)エチル)-6-メチルー4-ピリミジノン 0.71g(1.294mmol)、20%水酸化パラジウム炭素 0.15g、メタノール 20mlの混合物を、水素雰囲気下、4時間攪拌した。反応液を濾過し、メタノールで洗浄した。減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 塩化メチレン:メタノール=15:1)に付し、標題化合物の2つのジアステレオアイソマーについて、流出順に、(A):296mg(38%)および (B):77mg(9.4%)を得た。

(A)

NMR (CDC1₃): δ 0. 72 (3H, d, J=6. 93Hz). 0. 83 (3H, d, J=6. 93Hz). 1. 34 (9H, s). 1. 94 (1H, m). 2. 28 (6H, s). 2. 77 (1H, d, J=4. 62Hz). 3. 11 (2H, m). 5. 04 (1H, d, J=7. 59Hz). 6. 14 (1H, s). 6. 61 (1H, d, J=7. 92Hz). 6. 81 (1H, dd, J=7. 92Hz). 6. 81 (1H, dd, J=7. 92Hz). 6. 99 (1H, s). 7. 84 (1H, d, J=6. 92Hz).

(B)

NMR (CDC1₃): δ 0. 84 (3H, d, J=6. 93Hz), 0. 89 (3H, d, J=6. 93Hz), 1. 33 (9H, s), 2. 00 (1H, m), 2. 14 (3H, s), 2. 18 (3H, s), 2. 78 (1H, d, J=4. 95Hz), 3. 11 (2H, m), 5. 10 (1H, d, J=6. 60Hz), 6. 14 (1H, s), 6. 63 (1H, d, J=7. 92), 6. 75 (1H, dd, J=7. 92), 6. 97 (1H, s), 7. 81 (1H, d, J=7. 26Hz)

(6) 2-(1-(2-((2-プトキシカルボニルアミノー3-(4-フルオロフェニル) プロピオニル) <math>-N-メチルアミノ) -3-メチループチリルアミノ) -2-(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル) エチル) -6-メチル-4-ピリミジノン(A)の合成

Boc-Phe (4-F) - OH 200mg (0.707mmol)、2-[2-(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル) - 1-(3-メチルー2-メチルアミノブチリルアミノ) エチル] - 6-メチルー4ーピリミジノン(A) 244mg (0.589mmol)、およびCMPI 180mg (0.706mmol)のTHF 8ml溶液に、氷冷下、TEA 0.25ml (4.7mmol)を加え、室温にて終夜攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 Acetone:n-ヘキサン=1:2)に付し、標題化合物 0.

33g(82%)を得た。

NMR (CDC1₃): (two rotamers) δ 0. 75, 0. 80, and 0. 98 (6H (14% rotamers), d, J=6. 6, 6. 9Hz), 1. 34 and 1. 38 (9H, s), 1. 4 (9H, s), 2. 10 (1H, m), 2. 3 and 2. 4 (3H, s), 2. 7 (3H, s), 2. 85 (2H, m), 3. 04 (2H, d, J=7. 01), 4. 5 and 4. 12 (1H, d, J=9. 6), 4. 75 (1H, m), 5. 05 (1H, m), 4. 83 and 5. 2 (1H, brd), 5. 45 and 5. 6 (1H, dd, J=7. 4), 6. 2 (1H, s), 6. 6 (1H, m), 6. 77 (1H, m), 7. 0 (5H, m).

Boc-Phe (4-F) - OH 63 mg (0.222 mmo1)、2-[2-(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル)-1-(3-メチルー2-メチルアミノブチリルアミノ) エチル] - 6-メチルー4ーピリミジノン(B) 77 mg (0.185 mmo1)、およびCMPI 57 mg (0.222 mmo1)のTHF 5 m1溶液に、氷冷下、TEA 0.08 m1 (0.573 mmo1)を加え、室温にて終夜攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 Acetone:n-ヘキサン=1:2)に付し、標題化合物 0.098g (74%)を得た。

NMR (CDC1₃): (two rotamers) δ 0. 78 (6H, b rd), 1. 30 (9H, s), 1. 4 (9H, s), 1. 8 (2H, brd), 2. 25 (3H, brd), 2. 8 and 3. 20 (7H, brd), 4. 1 (2H, m), 4. 4 and 4. 5 (1H, d, brd, J=9. 8 9), 4. 7 and 5. 17 (1H, brd), 5. 3 and 5. 58 (1H

, d, J=9.89), 6.0 and 6.17 (1H, s), 6.6 (1H, brd), 6.7-7.2 (8H, m).

(8) 2-(1-(2-((2-アミノ-3-(4-フルオロフェニル)) プロピオニル) -N-メチルアミノ) -3-メチルーブチリルアミノ) -2-(3-tertブチル-4-ヒドロキシフェニル) エチル) -6-メチルー4ーピリミジノン(A)の合成

2-(1-(2-((2-ブトキシカルボニルアミノ-3-(4-フルオロフェニル)プロピオニル)-N-メチルアミノ)-3-メチルーブチリルアミノ)-2-(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル)エチル)-6-メチルー4ーピリミジノン(A) 279mgの塩化メチレン 8m1溶液に氷冷下、TFA 1.3m1を加えた。室温下、1時間攪拌した後、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 塩化メチレン:メタノール=15:1)に付し、標題化合物 225mg(95%)を得た。

NMR (CDC1₃): (two rotamers) δ 0. 7, and 0. 8 (6H (50% rotamers), dd, J=6. 6 and 6. 5. 9), 1. 29 (9H, s), 2. 14 and 2. 275 (3H, s), 2. 1-2. 2 (1H, m), 2. 67 and 2. 78 (3H, s), 2. 6-2. 8 (2H, m), 3. 07 (2H, m), 3. 7-3. 83 (1H, m), 4. 15 and 4. 62 (1H, d, J=9. 87), 4. 98 and 5. 18 (1H, dd, J=6. 5 and 7. 6), 6. 02 and 6. 11 (1H, s), 6. 55 and 6. 8 (2H, m), 6. 92 (1H, d, J=6. 92), 6. 93-7. 15 (4H, m).

(9) 2-(1-(2-((2-アミノ-3-(4-フルオロフェニル))プロピオニル) -N-メチルアミノ) -3-メチルーブチリルアミノ) -2-(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル) エチル) -6-メチルー4ーピリミジノン(B) の合成

2-(1-(2-((2-プトキシカルボニルアミノ-3-(4-フルオロフェニル) プロピオニル) -N-メチルアミノ) -3-メチループチリルアミノ)

-2-(3-tertブチル-4-ヒドロキシフェニル) エチル) -6-メチル-4-ピリミジノン(B) 93mgの塩化メチレン 5m1溶液に氷冷下、TFA 1m1を加えた。室温下、1.5時間攪拌した後、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 塩化メチレン:メタノール=15:1)に付し、標題化合物 70mg(91.8%)を得た。

NMR (CDC1₃): (two rotamers)δ 0.68, 0.7 8 and 0.86 (6H (50% rotamers), dd, J=6.6 and 6.27), 1.3 and 1.32 (9H, s), 2.21 a nd2.23 (3H, s), 2.2-2.4 (1H, brd), 2.6 and 2.8 (1H, m), 2.71-2.91 (3H, s), 3.00 (3H, m), 3.77 and 3.9 (1H, m), 3.97 and 4.52 (1H, d, J=9.37Hz), 4.97 and 5.18 (1H, m), 6.12 (1H, d, J=3.3), 6.5-7.2 (8H, m)

実施例20

[0128]

5-(1-(2-((2-r))-3-(4-r)) プロパノイル) -N-x チルアミノ) -3-x チルブチリルアミノ) -2-(3-t) セ -2 プチルー4-t ドロキシルフェニル) エチル) イミダゾリジンー 2 , 4-y オン

(1) Z-Tyr (3-tBu)-Hの合成

Z-Tyr (3-tBu) -OMe 3.30g (8.57mmol)のTH F 200ml溶液に、-78℃で水素化ジイソブチルアルミニウム (1.0Mトルエン溶液) 42.9ml (42.9mmol)を15分かけて滴下した。1時間攪拌後、メタノールおよび飽和NaHCO3水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、水で洗浄し、次いで飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒 酢酸エチル:n-ヘキサン=1:2)に付し、標題化合物 2.18g (72%)を得た。

NMR (CDC1₃): δ 1. 37 (9H, s), 3. 00-3. 14 (2

H, m), 4. 40-4. 52 (1H, m), 4. 89 (1H, brs), 5. 12 (2H, s), 5. 22-5. 32 (1H, m), 6. 57 (1H, d, J =8. 2Hz), 6. 82 (1H, d, J=8. 2Hz), 7. 00 (1H, s)), 7. 30-7. 42 (5H, m), 9. 64 (1H, s)

(2) 5-(1-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)-2-(3-tert ブチルー4-ヒドロキシルフェニル) エチル) イミダゾリジンー2, 4-ジオン

の合成

Z-Tyr (3-tBu) -H 2.18g (6.14mmol)のエタノール 25ml溶液に、シアン化カリウム 480mg (7.37mmol)、30%炭酸アンモニウム 1.77g (18.4mmol)および水 25mlを加え、60℃で8時間攪拌した。放冷後、飽和NaHCO3水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、水で洗浄し、次いで飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル:n-ヘキサン=1:1)に付し、標題化合物 1.38g (53%)を得た。

NMR (CDC1₃): δ 1. 37 (9H, s), 2. 90-3. 00 (2 H, m), 3. 10-3. 22 (1H, m), 4. 27 (1H, brs), 5. 06 (2H, s), 5. 02-5. 12 (1H, m), 6. 07 (1H, brs), 6. 57 (1H, d, J=8. 2Hz), 6. 88 (1H, dd, J=2. 0, 8. 2Hz), 7. 10 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 22-7. 40 (5H, m)

(3) 5-(1-(2-(ベンジルオキシカルボニル-N-メチルアミノ)-3-メチルブチリルアミノ)-2-(3-tertブチルー<math>4-ヒドロキシルフェニル) エチル) イミダゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(1-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)-2-(3-tertブチル-4-ヒドロキシルフェニル)エチル)イミダゾリジン-2,4-ジオン 543mg(1.28mmol)のメタノール 10ml溶液に、10%パラジウム炭素 55mgを加え、室温、水素雰囲気下、3時間攪拌した。反応液を濾過し、メタノールで洗浄した。減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをTHF

13m1溶液とし、氷冷下、Z-N-Me-Val-OH 509mg(1.92mmol)、CMPI 491mg(1.92mmol)、およびTEA 0.535ml(3.84mmol)を加え、室温にて3時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル:n-ヘキサン=1:2)に付し、

標題化合物 365mg (53%)を得た。

NMR (CDC1₃): δ 0. 79 and 0. 85 (6H, d, J=6.6Hz). 2. 14-2. 26 (1H, m). 2. 60 (3H, s). 2. 70-2. 92 (2H, m). 3. 89 (1H, d, J=10.8Hz). 4. 27 (1H, brs). 4. 62-4. 74 (2H, m). 5. 14 (2H, s). 6. 28 (1H, d, J=7.9Hz). 6. 56-7. 10 (3H, m). 7. 30-7. 42 (5H, m)

(4) 5-(1-(3-メチルー2-メチルアミノブチリルアミノ) -2-(3-tertブチルー4-ヒドロキシルフェニル) エチル) イミダゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(1-(2-(ベンジルオキシカルボニル-N-メチルアミノ) -3-メチルブチリルアミノ) -2-(3-tertブチルー4-ヒドロキシルフェニル) エチル) イミダゾリジン-2、<math>4-ジオン 363mg(0.675mmol) のメタノール 10m1溶液に、10%パラジウム炭素 -50mgを加え、室温、水素雰囲気下、終夜攪拌した。反応液を濾過し、メタノールで洗浄した。減圧下に溶媒を留去し、標題化合物 <math>261mg(96%) を得た。

 $EI-MS:404 (M^{+})$

NMR (DMSO- d_6): δ 0. 79 and 0. 82 (6H, d, J = 6. 3-6. 6Hz), 1. 31 (9H, s), 1. 90 (3H, s), 2. 74-2. 84 (2H, m), 4. 02-4. 14 (1H, m), 4. 17 (1H, brs), 4. 38-4. 48 (1H, m), 6. 64 (1H, d, J=8. 2Hz), 6. 82 (1H, d, J=8. 2Hz), 6. 99 (1H, s), 7. 85 (1H, brs)

(5) 5-(1-(2-((2-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)-3-(4-フルオロフェニル)プロパノイル)-N-メチルアミノ)-3-メチルブチリルアミノ)-2-(3-tertブチルー4-ヒドロキシルフェニル)エチル)イミダゾリジン-2,4-ジオンの合成

5-(1-(3-メチル-2-メチルアミノブチリルアミノ) -2-(3-tertブチル-4-ヒドロキシルフェニル) エチル) イミダゾリジン-2, 4-ジオン 254mg(0.629mmol)のTHF 6ml溶液に、氷冷下、Z-Phe(4-F)-OH 239mg(0.755mmol)、CMPI193mg(0.755mmol)、およびTEA 0.219ml(1.57mmol)を加え、室温にて4時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル:n-ヘキサン=1:1)に付し、標題化合物 168mg(38%)を得た。

NMR (CDC1₃): (two rotamers) & 0.62, 0.71, 0.94 and 0.98 (6H, d, J=6.0-6.6Hz), 1.34 and 1.37 (9H, s), 2.26 and 2.92 (3H, s), 2.24-2.42 (1H, m), 2.64-3.12 (4H, m), 3.84-4.32 (2H, m), 4.50-4.82 (2H, m), 5.02-5.12 (2H, m), 5.20-5.64 (1H, m), 6.21 (1H, brs), 6.31 (1H, brs), 6.50-6.60 (2H, m), 6.86-7.14 (5H, m), 7.24-7.40 (5H, m), 7.50-8.00 (1H, m)

(6) 5-(1-(2-((2-アミノ-3-(4-フルオロフェニル)) プロパノイル) -N-メチルアミノ) -3-メチルブチリルアミノ) -2-(3-tertブチル-4-ヒドロキシルフェニル) エチル) イミダゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(1-(2-((2-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)-3-(4-フルオロフェニル) プロパノイル) -N-メチルアミノ) -3-メチルブチリル

アミノ) -2-(3-tertブチル-4-ヒドロキシルフェニル) エチル) イミダゾリジン-2,4-ジオン 157mg(0.223mmo1)のメタノール 5m1溶液に、10%パラジウム炭素 50mgを加え、室温、水素雰囲気下、終夜攪拌した。反応液を濾過し、メタノールで洗浄した。減圧下に溶媒を留去し、得られた残さをプレパラティブTLC(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=100:10:1)に付し、標題化合物 83.0mg(65%)を得た。

 $FAB-MS: 570 (M^++H)$

NMR (DMSO- d_6): (two rotamers) δ 0. 48-0. 84 (6H, m), 1. 28, 1. 32 and 1. 33 (9H, s) 2. 0 0-2. 12 (1H, m), 2. 28, 2. 42 and 2. 62 (3H, s), 2. 40-3. 10 (4H, m), 3. 82-4. 08 (2H, m), 4. 24-4. 50 (2H, m), 6. 58-6. 30 (7H, m), 7. 66-8. 30 (2H, m), 8. 92-9. 24 (2H, m)

[0129]

実施例21

2-((2-アミノ-3-(4-フルオロフェニル) プロピオニル) -N-メチルアミノ) -3-メチル酪酸 <math>2-(3-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニル) -1-(1,3,4-オキサジアゾール-2-イル) エチルアミド

(1) 2-(3-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニル) -1-(1,3,4-オキサジアゾール-2-イル) エチルカルバミン酸 ベンジルエステルの合成 Z-Tyr(3-tBu)-OMe 4.0g(10.39mmol)のエタノール 100ml溶液に、室温下、ヒドラジン1水和物 6.4ml(103.9mmol)を加えた。終夜攪拌した後、減圧下に溶媒を留去した。得られた残さに、室温下、オルトギ酸エチル 100ml、p-トルエンスルホン酸1水和物 198mg(1.04mmol)を加えた。1.5時間攪拌した後、1NHCl 100mlを加えた。20分間攪拌した後、酢酸エチルで抽出し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、次いで飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシ

リカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒 酢酸エチル: n - ヘキサン = 1:1) に付し、標題化合物 1.34g(33%)を得た。。

NMR (CDC1₃): δ 1. 32 (9H, s), 3. 19 (2H, brs), 5. 02 (1H, brs), 5. 05-5. 16 (2H, m), 5. 35 (2H, brs), 6. 53 (1H, d, J=7. 9Hz), 6. 75 (1H, dd, J=7. 9, 2. 0Hz), 6. 85 (1H, d, J=2. 0Hz), 8.

34 (1H, s)

(2)2-(3-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)-1-(1,3,4 -オキサジアゾール-2-イル)エチルアミンの合成

2-(3-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)-1-(1,3,4-オキサジアゾール-2-イル) エチルカルバミン酸 ベンジルエステル 1.25g(3.16mmol)のメタノール 30ml溶液に、10%パラジウム炭素130mgを加え、水素雰囲気下、室温にて1日攪拌した。濾過後、減圧下に濾液を濃縮し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒クロロホルム:メタノール:アンモニア水=100:10:1)に付し、標題化合物 0.80g(97%)を得た。

NMR (CDC1₃): 8 1. 36 (9H, s), 3. 02 (1H, dd, J=13. 8, 7. 9Hz), 3. 18 (1H, dd, J=13. 8, 5. 6Hz), 4. 47 (1H, dd, J=7. 9, 5. 6Hz), 6. 57 (1H, dd, J=7. 9Hz), 6. 84 (1H, dd, J=7. 9, 2. 0Hz), 6. 97 (1H, d, J=2. 0Hz), 8. 40 (1H, s)

(3) 3-メチルー2-メチルアミノ酸酸 2-(3-t-ブチルー4-ヒドロキシフェニル) -1-(1, 3, 4-オキサジアゾールー2-イル) エチルアミドの合成

Z-N-Me-Val-OH 914mg(3.45mmol)、2-(3-t-ブチルー4-ヒドロキシフェニル)-1-(1,3,4-オキサジアゾールー2-イル)エチルアミン 0.75g(2.87mmol)、およびCMPI881mg(3.45mmol)のTHF 30ml溶液に、氷冷下、TEA0.96mlを加え、室温にて2時間撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチ

ルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒 酢酸エチル: $n-\alpha$ キサン=1:1) に付し、2-ベンジルオキシカルボニルアミノ-3-メチル酸酸 2-(3-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)-1-(1, 3, 4-オキサジアゾール-2-イル) エチルアミド 1.28g(88%)を得た。

上記化合物 1.23gのメタノール 24m1溶液に、10%パラジウム炭素 120mgを加え、水素雰囲気下、室温にて1時間攪拌した。濾過後、減圧下に濾液を濃縮し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=100:10:1)に付し、標題化合物 0.87g(96%)を得た。

NMR (CDC1₃): 8 0. 70 (3H, d, J=6.9Hz), 0. 8 5 (3H, d, J=6.9Hz), 1. 35 (9H, s), 1. 88-2. 03 (1H, m), 2. 34 (3H, s), 2. 77 (1H, d, J=4.6Hz), 3. 12 (1H, dd, J=14.0, 8. 4Hz), 3. 28 (1H, dd, J=14.0, 5. 9Hz), 5. 45 (1H, brs), 5. 61-5. 7 1 (1H, m), 6. 58 (1H, d, J=8.0Hz), 6. 68 (1H, dd, J=8.0, 2.0Hz), 6. 96 (1H, d, J=2.0Hz), 7. 84 (1H, brd, J=8.9Hz), 8. 35 (1H, s)

(4) 2-((2-アミノ-3-(4-フルオロフェニル) プロピオニル) - N-メチルアミノ) - 3-メチル酪酸 2-(3-t-ブチルー4-ヒドロキシフェニル) -1-(1,3,4-オキサジアゾール-2-イル) エチルアミドの合成

Z-Phe (4-F) -OH 835mg (2.63mmo1)、3-メチルー2-メチルアミノ酸酸 2-(3-t-ブチルー4-ヒドロキシフェニル)ー1-(1,3,4-オキサジアゾールー2-イル)エチルアミド 0.82g(2.19mmo1)、およびCMPI 672mg(2.63mmo1)のTHF 22m1溶液に、氷冷下、TEA 0.74m1(5.26mmo1)を加え、室温にて終夜攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層

上記化合物 1.31g(1.95mmo1)、10%パラジウム炭素 130mgのメタノール250m1混合物を、室温、水素雰囲気下、4時間攪拌した。反応液を濾過し、メタノールで洗浄した。減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=100:10:1)に付し、標題化合物 752mg(72%)を得た。

 $EI-MS:539 (M^{+})$

NMR (CDC1₃): (two rotamer) δ 0. 75, 0. 78, 0. 89, 0. 92 (6H, d, J=6. 3-6. 6Hz), 1. 29, 1. 34 (9H, s), 2. 24-2. 45 (1H, m), 2. 50-2. 85 (2H, m), 2. 82 (3H, s), 3. 04-3. 20 (3H, m), 3. 52-3. 60, 3. 72-3. 85 (1H, m), 3. 99, 4. 43 (1H, d, J=10. 9Hz), 5. 42-5. 53, 5. 64-5. 73 (1H, m), 6. 42-7. 18 (7H, m), 8. 33, 8. 42 (1H, s), 9. 62 (1H, brd, J=9. 2Hz)

[0130]

実施例22

2-((2-アミノ-3-(4-フルオロフェニル) プロピオニル)-N-メチルアミノ)-3-メチル酪酸 <math>2-(3-t-プチル-4-ヒドロキシフェニル)-1-(1,2,4-オキサジアゾール-5-イル) エチルアミド

(1) N-Me-Val-Tyr (3-tBu) -NH₂の合成
 Tyr (3-tBu) -OCH₃ 1.5g (5.97mmol)のMeOH
 10ml溶液に、アンモニア水 10mlを加えて室温にて終夜攪拌した。減

圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒 塩化メチレン:メタノール=10:1) に付し、Tyr (3-tBu)-NH₂ 1.4 g (99%) を得た。

このTyr (3-t Bu) -NH₂ 1g (4.23mmol)、Z-N-Me-Val-OH 1.23g (4.63mmol)、およびCMPI 1.2g (4.69mmol)のTHF 20ml溶液に、氷冷下、TEA 1.8m 1を加え、室温にて4時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル:n-ヘキサン=2:1)に付し、Z-N-Me-Val-Tyr (3-t Bu) -NH₂ 1.7g (83%)を得た。

このZ-N-Me-Val-Tyr (3-t Bu) -NH₂ 1.7g、20%水酸化パラジウム炭素 0.15g、およびメタノール 30ml混合物を室温下、水素雰囲気下、1時間攪拌した。反応液を濾過し、メタノールで洗浄した。減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 塩化メチレン:メタノール=10:1)に付し、標題化合物1.07g(88%)を得た。

NMR (CDC1₃): δ 0. 67 (3H, d, J=6. 27), 0. 80 (3H, d, J=6. 6), 1. 35 (9H, s), 1. 91 (1H, m), 2. 25 (3H, s), 2. 76 (1H, d, J=4. 62), -3. 00 (2H, m), 4. 75 (1H, q, J=6. 6), 6. 13 (1H, s), 6. 55 (1H, s), 6. 66 (1H, d, J=7. 92), 6. 89 (1H, d, J=7. 59), 7. 02 (1H, s), 7. 84 (1H, d, J=7. 91) (2) Boc-Phe (4-F) -N-Me-Val-Tyr (3-t Bu)

Boc-Phe (4-F) -OH 890mg (3.14mmol)、N-Me-Val-Tyr (3-tBu) -NH2 1g (2.86mmol)、およびCMPI 804mg (3.15mmol)のTHF 20ml溶液に、氷冷下、TEA 1.2ml (7.16mmol)を加え、室温にて終夜攪拌した。

ーNH₂の合成

反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 Acetone: $n-\Lambda$ +サン=1:2)に付し、Boc-Phe (4-F)-N-Me-Val-Tyr (3-tBu)-NH₂ 1.5g (85%)を得た。

(3) 2 - ((2-tertプトキシカルボニルアミノ-3-(4-フルオロフェニル)プロピオニル)-N-メチルアミノ)-3-メチル酪酸 2-(3-t-プチル-4-ヒドロキシフェニル)-1-(1,2,4-オキサジアゾール-5-イル)エチルアミドの合成

Boc-Phe (4-F) -N-Me-Val-Tyr (3-t Bu) -NH 2 600mg (0.976mmol) およびN, N-ジメチルアセトアミド 0.2ml (1.5mmol) のジオキサン 3ml溶液を室温にて、1時間攪拌した後、水酸化ナトリウム 108mgとヒドロキシアミン塩酸塩 190mgの酢酸/水 (7ml/3ml)溶液を加えた。室温にて10分間攪拌した後、水を加え、濾別した沈澱物の酢酸/ジオキサン (10ml/10ml)溶液を60℃にて終夜攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒 酢酸エチル:n-ヘキサン=1:1) に付し、標題化合物 474mg (76%) を得た。

NMR (CDC1₃): (two rotamers) δ 0. 76, 0. 8, 0. 86 and 0. 98 (6H (40% rotamers), d, J=6. 59, 6. 93, 6. 27, 6. 26), 1. 28 and 1. 32 (9H, s), 1. 25 and 1. 37 (9H, s), 2. 15 (1H, m), 2. 35 and 2. 2. 92 (3H, s), 2. 9 (3H, m), 3. 15 (1H, d, J=6. 93), 4. 12 and 4. 49 (1H, d, J=6. 92), 4. 9 (1H, m), 5. 5 (2H, m), 6. 65 (1H, brd), 6. 9-7. 2 (7H, m), 8. 37 (1H, brd)

(4) 2-((2-アミノ-3-(4-フルオロフェニル) プロピオニル) - N-メチルアミノ) - 3-メチル酪酸 2-<math>(3-t-プチル-4-ヒドロキシ

フェニル) -1-(1, 2, 4-オキサジアゾール-5-イル) エチルアミドの合成

2-((2-tertプトキシカルボニルアミノ-3-(4-フルオロフェニル)プロピオニル)-N-メチルアミノ)-3-メチル酪酸 <math>2-(3-t-プチル-4-ヒドロキシフェニル)-1-(1,2,4-オキサジアゾール-5-イル)エチルアミド <math>440mgの塩化メチレン 5m1溶液に氷冷下、TFA

1mlを加えた。室温下、1時間攪拌した後、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 塩化メチレン: メタノール=15:1)に付し、標題化合物 370mg (99%)を得た。

NMR (CDC1₃): (two rotamers) δ 0. 75 and 0. 87 (6H (35% rotamers), d, dd, J=6. 59, 6. 92), 1. 27 (9H, s), 2. 17 (1H, m), 2. 77 (2H, m), 2. 83 (3H, s), 3. 1 (2H, m), 3. 55 (1H, m), 3. 96 (1H, d, J=10. 89), 5. 7 (1H, m), 6. 45 (1H, s), 6. 59 (1H, d, J=5. 94), 6. 9 (1H. brd), 8. 35 (1H, s), 9. 5 (1H, d, J=8. 91), 6. 95 (2H, t, J=8. 25), 7. 06 (2H, t, J=8. 25)

[0131]

実施例23

2-((2-アミノ-3-(4-フルオロフェニル) プロピオニル) -N-メチルアミノ) -3-メチル酪酸 <math>2-(3-tertブチル-4-ヒドロキシフェニル) -1-(チアゾール-2-イル) エチルアミド

(1) N-ベンジルオキシカルボニル-3-tBuチロシニルチオアミドの合成

Z-Tyr (3-tBu) $-NH_2$ 2.08g (5.62mmo1) のジオキサン 70m1溶液に、ローソン試薬 1.36g (3.37mmo1) を加え、80 $^{\circ}$ にて1時間攪拌した。反応液を減圧下に留去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒 酢酸エチル:n-ヘキサン=1:3) に付し、標題化合物 1.66g (77%) 得た。

NMR (CDC1₃): δ 1. 37 (9H, s), 3. 01-3. 14 (2H, m), 4. 56-4. 65 (1H, m), 5. 08 (2H, s), 6. 58 (1H, d, J=7. 9Hz), 6. 90 (1H, dd, J=7. 9, 1. 7Hz), 7. 09 (1H, d, J=1. 7Hz), 7. 20-7. 40 (5H, m)

(2) N - ベンジルオキシカルボニル-2 - (3 - tertブチル-4 - ヒド

ロキシルフェニル)-1-(チアゾール-2-イル)エチルアミンの合成

N-ベンジルオキシカルボニルー3ーt Buチロシニルチオアミド 21.4 9g(55.67mmo1)のエタノール 300ml溶液に、ブロモアセトアルデヒドジエチルアセタール 43ml(278mmo1)を加え、80℃にて2時間攪拌し、さらにブロモアセトアルデヒドジエチルアセタール 43ml(278mmo1)を加え、80℃にて4時間攪拌し、さらにブロモアセトアルデヒドジエチルアセタール 43ml(278mmo1)を加え、80℃にて3時間攪拌した。反応液を減圧下に留去し、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル:n-へキサン=1:3)に付し、標題化合物 15.32g(67%)得た。

NMR (CDC1₃): δ 1. 29 (9H, s), 3. 10-3. 30 (2 H, m), 5. 10 (2H, s), 5. 20-5. 40 (1H, m), 6. 51 (1H, d, J=8. 3Hz), 6. 74-6. 78 (2H, m), 7. 22 (1H, d, J=3. 3Hz), 7. 20-7. 40 (5H, brs), 7. 76 (1H, d, J=3. 3Hz)

(3) 2-(3-tertブチル-4-ヒドロキシルフェニル)-1-(チア ゾール-2-イル) エチルアミンの合成

Nーベンジルオキシカルボニルー2ー(3-tertブチルー4-ヒドロキシルフェニル)-1-(チアゾールー2-イル)エチルアミン 15.28g(37.27mmol)の塩化メチレン 1.11溶液にチオアニソール 8.75ml(74.54mmol)を加え、氷冷下1.0M三臭化ホウ素塩化メチレン溶液 186ml(186.34mmol)を滴下し、1時間攪拌した。反応液に水を加え、2規定水酸化ナトリウム水溶液でアルカリ性とし、塩化メチレンで



抽出し、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去し、標題化合物 9.46g(90%)を得た。

NMR (CDC1₃): δ 1. 36 (9H, s), 2. 82-3. 27 (2H, m), 4. 51-4. 56 (1H, m), 6. 57 (1H, d, J=7. 9Hz), 6. 89 (1H, dd, J=7. 9, 2. 0Hz), 6. 99 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 49 (1H, d, J=3. 3Hz), 7. 76 (1

H, d, J=3.3Hz)

(4) 2-(N-tertプトキシカルボニル-N-メチルアミノ) <math>-3-メ チル酪酸 2-(3-tertプチル-4-ヒドロキシフェニル) <math>-1-(チア ゾール-2-イル) エチルアミドの合成

2-(3-tertブチル-4-ヒドロキシルフェニル) -1-(チアゾール-2-イル) エチルアミン 4.67g(16.64mmol)、Boc-N-Me-Val-OH 5.0g(21.63mmol)、およびCMPI 5.53g(21.63mmol)のTHF 110ml溶液に、氷冷下TEA 5.33ml(38.27mmol)を加え、室温にて終夜攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 メタノール:アンモニア水:塩化メチレン=3:0.1:100)に付し、標題化合物 8.10g(100%)得た。

NMR (CDC1₃): δ 0. 75-0. 97 (6H, m), 1. 29 (9 H, s), 1. 31 (5H, s), 1. 41 (4H, s), 2. 10-2. 35 (1H, m), 2. 71 (1. 5H, s), 2. 73 (1. 5H, s), 3. 1 0-3. 30 (2H, m), 3. 90-4. 10 (1H, m), 5. 50-5. 70 (1H, m), 6. 58 (1H, d, J=7. 9Hz), 6. 70-6. 9 0 (2H, m), 7. 20 (1H, d, J=3. 0Hz), 7. 74-7. 76 (1H, m)

(5) 3-メチル-2-メチルアミノ酪酸 2- (3-tertブチル-4-ヒドロキシフェニル) -1- (チアゾール-2-イル) エチルアミドの合成 2- (N-tertブトキシカルボニル-N-メチルアミノ) -3-メチル酪

酸 2-(3-tertブチル-4-ヒドロキシフェニル)-1-(チアゾール-2-イル) エチルアミド 8.03g(16.42mmol)の塩化メチレン80ml溶液にTFA 40mlを加え、室温で30分間攪拌した。反応液を減圧下に留去し、得られた残さに塩化メチレンを加え、2規定水酸化ナトリウム水溶液および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した。得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒

アセトン: ヘキサン=1:2) に付し、標題化合物の2つのジアステレオアイソマーについて、流出順に、(A):2.37g(37%) および (B):2.17g(34%) を得た。

(A)

NMR (CDC1₃): δ 0. 65 (3H, d, J=6. 9Hz), 0. 8 2 (3H, d, J=6. 9Hz), 1. 33 (9H, s), 1. 85-2. 00 (1H, m), 2. 32 (3H, s), 2. 75 (1H, d, J=4. 6Hz), 3. 09-3. 37 (2H, m), 5. 63-5. 71 (1H, m), 6. 6 1 (1H, d, J=7. 9Hz), 6. 87-6. 92 (2H, m), 7. 22 (1H, d, J=3. 0Hz), 7. 77 (1H, d, J=3. 3Hz) (B)

NMR (CDC1₃): δ 0. 84 (3H, d, J=6. 9Hz), 0. 9 2 (3H, d, J=6. 9Hz), 1. 33 (9H, s), 1. 95-2. 15 (1H, m), 2. 11 (3H, s), 2. 68 (1H, d, J=5. 0Hz), 3. 12-3. 39 (2H, m), 5. 60-5. 69 (1H, m), 6. 5 9 (1H, d, J=8. 2Hz), 6. 87 (1H, dd, J=7. 9, 2. 0 Hz), 6. 93 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 22 (1H, d, J=3. 3Hz), 7. 77 (1H, d, J=3. 3Hz)

(6) 2-((2-プトキシカルボニルアミノ-3-(4-フルオロフェニル) プロピオニル) -N-メチルアミノ) -3-メチル酪酸 <math>2-(3-tert ブチル-4-ヒドロキシフェニル) -1-(チアゾール-2-イル) エチルアミド(A) の合成

3-メチル-2-メチルアミノ酪酸 2-(3-tertプチル-4-ヒドロ



キシフェニル) -1-(チアゾール-2-イル) エチルアミド(A) 1.00 g(2.57mmol)、Boc-Phe(4-F)-OH 947mg(3.34mmol)、およびCMPI 853mg(3.34mmol)のTHF 17ml溶液に、氷冷下TEA 0.82ml(5.91mmol)を加え、室温にて終夜攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル:nーヘキサン=1:2)に付し、標題化合物 1.55g(92%)得た。

NMR (CDC1₃): 8 0. 76 (2. 8H, d, J=6. 6Hz), 0
. 86 (2H, d, J=6. 6Hz), 0. 97 (1. 2H, d, J=6. 6Hz), 1. 26 (3H, s), 1. 29 (6H, s), 1. 37 (6H, s), 1. 40 (3H, s), 2. 15-2. 40 (1H, m), 2. 70-3. 50 (4H, m), 2. 78 (3H, s), 4. 17 (0. 3H, d, J=10. 2Hz), 4. 49 (1H, d, J=11. 2Hz), 4. 70-4. 85 (1H, m), 5. 25-5. 80 (1H, m), 6. 58 (1H, d, J=7. 9Hz), 6. 75-7. 30 (6H, m), 7. 21 (0. 7H, d, J=3. 3Hz), 7. 23 (0. 3H, d, J=3. 3Hz), 7. 74 (0. 3H, d, J=3. 3Hz), 7. 77 (0. 7H, d, J=3. 3Hz)

(7) 2-((2-プトキシカルボニルアミノ-3-(4-フルオロフェニル) プロピオニル) -N-メチルアミノ) -3-メチル酪酸 <math>2-(3-tert プチル-4-ヒドロキシフェニル) -1-(チアゾール-2-イル) エチルアミド(B) の合成

3-メチルー2-メチルアミノ酪酸 2-(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル)-1-(チアゾールー2-イル) エチルアミド(B) 1.00g(2.57mmol)、Boc-Phe(4-F)-OH 947mg(3.34mmol)、およびCMPI 853mg(3.34mmol)のTHF17ml溶液に、氷冷下TEA 0.82ml(5.91mmol)を加え、室温にて終夜攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得

NMR (CDC1₃): δ 0. 57 (1H, d, J=6.6Hz), 0. 6 2 (1H, d, J=6.9Hz), 0. 78 (4H, d, J=6.3Hz), 1 . 33 (9H, s), 1. 36 (9H, s), 2. 10-2. 30 (1H, m) , 2. 60-3. 70 (4H, m), 2. 82 (1.8H, s), 2. 85 (1

- . 2H, s), 3. 99 (0. 3H, d, J=10. 6Hz), 4. 51 (0. 7H, d, J=10. 9Hz), 4. 70-4. 90 (1H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 6. 59-7. 21 (7H, m), 7. 20 (1H, d, J=3. 3Hz), 7. 71 (1H, d, J=3. 3Hz)
- (8) 2-((2-アミノ-3-(4-フルオロフェニル) プロピオニル) N-メチルアミノ) 3-メチル酪酸 2-(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル) 1-(チアゾールー2-イル) エチルアミド(A) の合成2-((2-ブトキシカルボニルアミノ-3-(4-フルオロフェニル) プロピオニル) N-メチルアミノ) 3-メチル酪酸 2-(3-tertブチル
- -4-ヒドロキシフェニル)-1-(チアゾール-2-イル)エチルアミド(A) 1.49g(2.28mmol)の塩化メチレン 20ml溶液にTFA 10mlを加え、室温で1時間半攪拌した。反応液を減圧下に留去し、得られた残さに塩化メチレンを加え、2規定水酸化ナトリウム水溶液および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した。、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 メタノール:アンモニア水:塩化メチレン=3:0.1:100)に付し、標題化合物 430mgを得た。

 $EI-MS:554 (M^{+})$

NMR (CDC1₃): δ 0. 75 (2. 3H, d, J=6. 9Hz). 0. 80 (0. 7H, d, J=6. 6Hz). 0. 90-0. 92 (0. 7H, m). 0. 93 (2. 3H, d, J=6. 6Hz). 1. 24 (7H, s). 1. 30 (2H, s). 2. 25-2. 65 (1H, m). 2. 70-3. 40 (4H, m). 2. 79 (2. 4H, s). 2. 85 (0. 6H, s). 3. 50-



3. 60 (0. 8 H, m), 3. 75-3. 90 (0. 2 H, m), 3. 97 (
0. 8 H, d, J=10. 9 Hz), 4. 51 (0. 2 H, d, J=10. 6 H
z), 5. 45-5. 60 (0. 2 H, m), 5. 65-5. 80 (0. 8 H,
m), 6. 55-7. 20 (7 H, m), 7. 23 (1 H, d, J=3. 3 Hz)
7. 76 (1 H, d, J=3. 3 Hz)

(9) 2-((2-アミノ-3-(4-フルオロフェニル)プロピオニル)ー N-メチルアミノ)-3-メチル酪酸 2-(3-tertプチルー4-ヒドロキシフェニル)-1-(チアゾール-2-イル)エチルアミド(B)の合成2-((2-プトキシカルボニルアミノ-3-(4-フルオロフェニル)プロピオニル)-N-メチルアミノ)-3-メチル酪酸2-(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル)-1-(チアゾール-2-イル)エチルアミド(B)1.48g(2.26mmol)の塩化メチレン20ml溶液にTFA10mlを加え、室温で1時間半攪拌した。反応液を減圧下に留去し、得られた残さに塩化メチレンを加え、2規定水酸化ナトリウム水溶液および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した。、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒メタノール:アンモニア水:塩化メチレン=3:0.1:100)に付し、標題化合物587mgを得た。

 $EI-MS:554 (M^{+})$

NMR (CDC1₃): 8-0.7-2 (1.-5H, d, J=6.9Hz). 0-7-86 (1.5H, d, J=6.3Hz). 0.793 (1.5H, d, J=6.6Hz). 0.88 (1.5H, d, J=6.3Hz). 1.24 (5.4H, s). 1.33 (3.6H, s). 2.15-2.40 (1H, m). 2.40-3.35 (4H, m). 2.75 (1.8H, s). 2.87 (1.2H, s). 3.55-3.85 (1H, m). 3.86 (0.6H, d, J=10.9Hz). 4.56 (0.4H, d, J=10.9Hz). 5.50-5.65 (1H, m). 6.45-7.15 (7H, m). 7.17-7.20 (1H, m). 7.70 (0.4H, d, J=3.3Hz). 7.76 (0.6H, d, J=3.0Hz)

[0132]

実施例24

2-((2-アミノ-3-(4-フルオロフェニル) プロピオニル)-N-メチルアミノ)-3-メチル酪酸 <math>2-(3-t-プチル-4-ヒドロキシフェニル)-1-(1,3,4-トリアゾール-2-イル) エチルアミドの合成 <math>Boc-Phe(4-F)-N-Me-Val-Tyr(3-tBu)-NH

2 400mg (0.651mmol) の塩化メチレン 6.5ml溶液に室温下、ジメチルホルムアミドジメチルアセタール 0.26ml (1.954mmol) を加えた。30分間攪拌後、減圧下に溶媒を留去した。得られた残さのジオキサン 6.5ml溶液に室温下、酢酸2ml、ヒドラジン1水和物 48 μ 1 (0.977mmol) を加えた。40分間攪拌した後、反応液に水を加え、析出した固体を濾取した。得られた固体をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル)に付し、2-((2-t-ブトキシカルボニルアミノ-3-(4-フルオロフェニル)プロピオニル)-N-メチルアミノ)-3-メチル酪酸 2-(3-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)-1-(1,3,4-トリアゾール-2-イル)エチルアミド 384mg (93%) を得た。

上記化合物 421mgの塩化メチレン 3m1溶液に氷冷下、TFA 1m1を加えた。室温下、30分間攪拌した後、反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。 有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 クロロホルム:メタノール:アンモニア水=100:10:1) に付し、標題化合物 175mg(49%)を得た。

 $EI-MS:538 (M^{+})$

NMR (CDC1₃): δ 0. 72, 0. 87, 0. 73-0. 80 (6 H, d, J=6. 3-6. 6 Hz), 1. 22, 1. 25 (9 H, s), 2. 24 -2. 41 (1 H, m), 2. 50-3. 30 (4 H, m), 2. 78, 2. 8 7 (3 H, s), 3. 47-3. 58, 3. 79-3. 88 (1 H, m), 4. 00, 4. 39 (1 H, brd, J=10. 6 Hz), 5. 29-5. 38, 5. 40-5. 50 (1 H, m), 6. 41-7. 11 (7 H, m), 7. 52,

9. 33 (1H, brd, J=8. 3Hz), 8. 02, 8. 10 (1H, s) [0133]

実施例25

2-[2-アミノー3-(4-フルオロフェニル) プロピル] アミノー<math>3-メチル酪酸 2-(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル) <math>-1-(チア
otuber)ブールー2-イル) エチルアミド

(1) 2-tertブトキシカルボニルアミノ-3ーメチル酪酸 2-(3-tertブチル-4-ヒドロキシフェニル) -1-(チアゾール-2-イル) エチルアミドの合成

Boc-Val-OH 890mg (4.09mmol)、2-(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル) -1- (チアゾールー2ーイル) エチルアミン 1.03g (3.73mmol)、および CMPI 653mg (1.05mmol)のTHF 10ml溶液に、氷冷下、TEA 1mlを加え、室温にて終夜攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル:n-ヘキサン=1:1)に付し、標題化合物 1.88g (99%)を得た。

NMR (CDC1₃): δ 0. 79 and 0. 89 (6H (35% rotamers), d, J=6. 93). 1. 29 and 1. 31 (9H, s). 1. 42 and 1. 44 (9H, s). 1. 64 (3H, brd). 2. 15 (1H, brd). 3. 23 (2H, m). 3. 89 (1H, m). 5. 0 (1H, brd). 5. 4 (0. 7H, brd). 5. 57 (1H, q, J=6. 93, 5. 92). 6. 56 (1H, q, J=4. 62, 4. 29). 6. 8 (3H, brd). 7. 21 (1H, m). 7. 75 (1H, t, J=2. 07, 3. 3)

(2) 2-アミノー3-メチル酪酸 2-(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル)-1-(チアゾールー2-イル) エチルアミドの合成 2-(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル)-1-(チアゾールー2-イル) エチルアミン 1.7gの塩化メチレン 14ml溶液に氷冷下、T

FA 6m1を加えた。室温下、2時間攪拌した後、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 塩化メチレン:メタノール:酢酸エチル=20:1:2)に付し、標題化合物の2つのジアステレオアイソマーについて、流出順に、(A):700mgおよび (B):650mg(99%)を得た。

(A)

NMR (CDC1₃-CD₃OD): δ 0.89 (6H, brd), 1.28 (9H, s), 2.15 (1H, m), 4.08-4.16 (3H, m), 5.6 (1H, brd), 6.6 (1H, brd), 6.8 (2H, brd), 7.7 (1H, s), 7.27 (1H, s).

NMR (CDC1₃-CD₃OD) : δ 0. 72 (6H, d, J=6. 27) . 1. 31 (9H, s) . 1. 92 (1H, brd) . 3. 04 (2H, brd) . 3. 28 (1H, dd, J=5. 28, 5. 6) . 5. 55 (1H, m) .

6. 62 (1H, d, J=7. 92), 6. 86 (1H, brd), 6. 97 (1H, s), 7. 28 (1H, s), 7. 68 (1H, d, J=2. 64)

(3) 2-[2-tertプトキシカルボニルアミノ-3-(4-フルオロフェニル) プロピル] アミノ-3-メチル酪酸 <math>2-(3-tertプチル-4-4-1) ヒドロキシフェニル) -1-(4-1) (チアゾール-2-イル) エチルアミド(A) の合成

2-アミノ-3-メチル酪酸 2-(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル) -1-(チアゾール-2-イル) エチルアミド(A) 600mg(1.59mmol) および(1-ホルミルー2-(4-フルオロフェニル) エチル) カルバミド酸 tBuエステル 640mg(2.39mmol)のMeOH 10ml溶液に氷冷下、NaBH3CN 200mg(3.1mmol)を加え、室温にて1時間攪拌した。減圧下に溶媒を留去した後、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル:n-ヘキサン=1:1)に付し、標題化合物 935mg(

93%)を得た。

NMR (CDC1₃): δ 0. 75 and 0. 83 (6H, d, J=6.93, 6. 59), 1. 36 (9H, s), 1. 42 (9H, s), 2. 46 (2H, brd), 2. 66 (2H, brd), 2. 73 (1H, d, J=4.61), 2. 81 (1H, d, J=7. 26), 3. 20 (2H, d, J=6.26), 3. 6 (2H, m), 3. 8 (1H, brd), 4. 7 (1H, brd), 5. 6 (1H, q, J=6.93 and 5. 94), 6. 61 (1H, d, J=7. 92), 6. 77 (1H, s), 6. 85 (1H, d, J=7. 92), 6. 9-7. 21 (8H, m), 7. 66 (1H, d, J=2. 97)

(4) 2-[2-tertプトキシカルボニルアミノ-3-(4-フルオロフェニル) プロピル] アミノ-3-メチル酪酸 <math>2-(3-tertプチル-4-ヒドロキシフェニル) -1-(チアゾール-2-イル) エチルアミド(B) の合成

2-アミノー3-メチル酪酸 2-(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル) -1-(チアゾールー2-イル) エチルアミド(B) 600mg(1.59mmo1) および1-ホルミルー2-(4-フルオロフェニル) エチル) カルバミド酸 tBuエステル 640mg(2.39mmo1) のMeOH 10m1溶液に氷冷下、NaBH3CN 200mg(3.1mmo1) を加え、室温にて1時間攪拌した。減圧下に溶媒を留去した後、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 酢酸エチル:n-ヘキサン=1:1) に付し、標題化合物 950mg(95%)を得た。

NMR (CDC1₃): δ 0.83 and 0.87 (6H, d, J=6.93, 6.92), 1.34 (9H, s), 1.41 (9H, s), 2.00 (1H, brd), 2.31 (2H, brd), 2.6-2.81 (3H, brd), 2.81 (1H, d, J=7.26), 3.20 (2H, m), 3.6 (2H, m), 3.8 (1H, brd), 4.58 (1H, brd), 4.83 (1H, brd), 5.59 (2H, q, J=6.93), 6.60 (1H, d,

J=7.92), 6.81 (1H, d, J=7.91), 6.88 (1H, s) 6.9-7.21 (8H, m), 7.74 (1H, d, J=2.29)

(5) 2-[2-アミノ-3-(4-フルオロフェニル) プロピル] アミノー <math>3-メチル酪酸 2-(3-tertプチル-4-ヒドロキシフェニル) -1-(チアゾール-2-イル) エチルアミド(A) の 合成

2- [2-tertプトキシカルボニルアミノ-3-(4-フルオロフェニル

)プロピル] アミノー3ーメチル酪酸 2ー(3ーtertブチルー4ーヒドロキシフェニル) ー1ー(チアゾールー2ーイル) エチルアミド(A) 300mgの塩化メチレン 5m1溶液に氷冷下、TFA 1m1を加えた。室温下、1時間攪拌した後、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 塩化メチレン:メタノール=15:1)に付し、標題化合物 180mg(71%)を得た。

NMR (DMSO- d_6): δ 0. 78 and 0. 88 (6H, d, J=3. 3, 5. 6), 1. 28 (9H, s), 1. 90 (1H, brd), 2. 6 (1H, m), 2. 7-3. 0 (3H, brd), 3. 1 (2H, m), 3. 4 (1H, brd), 5. 29 (1H, q, J=5. 93, 8. 58), 6. 6 9 (1H, d, J=7. 92), 6. 86 (1H, d, J=7. 59), 6. 9 5 (1H, s), 7. 2 (4H, m), 7. 62 (1H, d, J=2. 97), 7. 77 (1H, d, J=3. 3)

(6) 2-[2-アミノ-3-(4-フルオロフェニル) プロピル] アミノー <math>3-メチル酪酸 2-(3-tertブチル-4-ヒドロキシフェニル) -1- (チアゾール-2-イル) エチルアミド(B) の合成

2-[2-tertブトキシカルボニルアミノ-3-(4-フルオロフェニル)プロピル]アミノ-3-メチル酪酸 2-(3-tertブチルー4-ヒドロキシフェニル)-1-(チアゾール-2-イル)エチルアミド(B) 300mgの塩化メチレン 5m1溶液に氷冷下、TFA 1m1を加えた。室温下、1時間攪拌した後、減圧下に溶媒を留去した後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒 塩化メチレン:メタノール=15:1)に付し、標題化合物 193mg(76%)を得た。



NMR (DMSO- d_6): δ 0. 61 (6H, q, J=6.6, 12.54), 1. 3 (9H, s), 1. 72 (1H, s), 2. 7-3. 0 (4H, brd), 3. 16 (1H, s), 3. 28 (1H, m), 3. 5 (1H, brd), 5. 37 (1H, m), 6. 65 (1H, d, J=8.25), 6. 85 (1H, d, J=10.89), 7. 0 (1H, s), 7. 2 (4H, m), 7. 68 (1H, d, J=2.97), 7. 81 (1H, d, J=3.3)

[0134]

試験例1

モチリン受容体結合試験

モチリン受容体結合試験は次の方法で行った [Vantrappen et al., Regul. Peptides, 15, 143 (1986)]。屠殺したウサギより十二指腸を摘出し、粘膜を剥離後、 $50\,\mathrm{mM}$ Tris溶液中でhomogenizeして蛋白液とした。蛋白液を 125 Iモチリン2 $5\,\mathrm{pM}$ と共にインキュベートした後に、蛋白に結合した放射活性を測定した。インキュベート液中に何も添加しなかった際の放射活性と、大過剰のモチリン($10^{-7}\mathrm{M}$)を添加した際の放射活性の差を特異的結合とした。薬物の活性は特異的結合を50%に減少させる濃度 (IC_{50} 、nM) で表した。結果を表B-1に示す。

[0135]

試験例2

ウサギ摘出十二指腸縦走筋標本の収縮に対する作用

モチリンによるウサギ摘出十二指腸縦走筋標本の収縮に対する作用を次の方法で調べた。屠殺したウサギより摘出した十二指腸標本($5 \times 15 \,\mathrm{mm}$)を、 28 ℃に加温したKrebs溶液を満たした恒温槽(organ bath $10\,\mathrm{m}$ 1)中に縦走筋方向に懸垂した。混合ガス($95\%O_2$ 、 $5\%CO_2$)をKrebs溶液に連続的に通気し、十二指腸標本の収縮は、isotonictransducer(ME-3407、ME Commercial、Tokyo、 $Japan)を介して等張性(負荷1g)に記録した。収縮の程度はアセチルコリン<math>10^{-4}$ Mの濃度による収縮を100%として、それに対する割合で示した。薬物の活性は、恒温槽内に添加したモチリンによる濃度依存的収縮に対する影響を、



 pA_2 値として計算した。結果を表B-1に示す。

[0136]

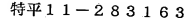
【表9】

表B-1

実施例番号	モチリン受容体結合試験	収縮抑制試験
	IC ₅₀ (nM)	p A ₂
1	0.89	8.8
2	0.71	8. 7
3	1. 5	8. 7
4	1. 6	8. 3
8	0.35	9. 5
9	1. 0	9. 0
1 2	0. 52	9. 3
14	0.70	9. 3
1 5	0.82	8. 5
1 6	0.41	9. 4
17	0.70	9. 1
1 9	2. 2	8. 7
2 1	0. 27	9. 8
2 2	0.52	8. 3
2 3	0.67	9. 3
2 4	0.94	9. 1

[0137]

【発明の効果】





【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 モチリンレセプターアンタゴニスト作用等を示し、医薬として有用な ハロゲン置換ベンゼン誘導体を提供すること。

【解決手段】 一般式(1)

【化1】

$$R_{3}$$
 R_{4}
 R_{6}
 R_{10}
 R_{12}
 R_{13}
 R_{13}
 R_{13}
 R_{13}
 R_{13}
 R_{14}
 R_{15}
 R_{1

(式中、 R_1 、 R_2 、 R_3 、 R_4 、 R_5 は水素原子、ハロゲン原子などを表し、少なくとも一つはハロゲン原子である。 R_6 はアルキル基など、 R_7 はアミノ基など、 R_8 はメチル基など、 R_9 はアルキル基など、 R_{10} はメチル基など、 R_{11} はアルキル基など、 R_{12} は水酸基などを表す。 R_{13} は、アルキル基など、 R_{13} は、アルキル基など、 R_{14} はカルボニル基など、 R_{15} は、カルボニル基などを表す。)

で示される化合物、その水和物、またはその薬学的に許容しうる塩。

【効果】上記一般式(1)で示される化合物は、モチリンレセプターアンタゴニスト作用等を有し、医薬として有用である。

【選択図】 なし

認定・付加情報

特許出願の番号

平成11年 特許願 第283163号

受付番号

59900970968

書類名

特許願

担当官

第五担当上席

0094

作成日

平成11年10月 8日

<認定情報・付加情報>

【特許出願人】

【識別番号】

000003311

【住所又は居所】

東京都北区浮間5丁目5番1号

【氏名又は名称】

中外製薬株式会社

【代理人】

申請人

【識別番号】

100089705

【住所又は居所】

東京都千代田区大手町二丁目2番1号 新大手町

ビル206区 ユアサハラ法律特許事務所

【氏名又は名称】

社本 一夫

【選任した代理人】

【識別番号】

100071124

【住所又は居所】

東京都千代田区大手町二丁目2番1号 新大手町

ビル206区 ユアサハラ法律特許事務所

【氏名又は名称】

今井 庄亮

【選任した代理人】

【識別番号】

100076691

【住所又は居所】

東京都千代田区大手町二丁目2番1号 新大手町

ビル206区 ユアサハラ法律特許事務所

【氏名又は名称】

増井 忠弐

【選任した代理人】

【識別番号】

100075236

【住所又は居所】

東京都千代田区大手町二丁目2番1号 新大手町

ビル206区 ユアサハラ法律特許事務所

【氏名又は名称】

栗田 忠彦

【選任した代理人】

【識別番号】

100075270

【住所又は居所】

東京都千代田区大手町二丁目2番1号 新大手町

ビル206区 ユアサハラ法律特許事務所

次頁有

特平11-283163

認定・付加情報 (続き)

【氏名又は名称】

小林 泰

【選任した代理人】

【識別番号】

100096013

【住所又は居所】

東京都千代田区大手町二丁目2番1号 新大手町

ビル206区 ユアサハラ法律特許事務所

【氏名又は名称】

富田 博行

識別番号

[000003311]

1- 変更年月日 - 1 9 9 0 年 - 9 月 - 5 日

[変更理由] 新規登録

住 所 東京都北区浮間5丁目5番1号

氏 名 中外製薬株式会社

THIS PAGE BLANK (USPTO)